

BILAG I
PRODUKTRESUMÉ

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

HEPIZOVAC injektionsvæske, suspension til kvæg

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver ml vaccine indeholder:

Aktive stoffer:

Epizootisk hæmoragisk sygdomsvirus (EHDV), serotype 8, stamme EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktiveret $10^{5.5} \text{CCID}_{50}^*$

*CCID₅₀: 50 % cellekultur infektiøs dosis svarende til titer før inaktivering.

Adjuvanter:

Aluminiumhydroxid 6 mg
Renset saponin (Quil A) 0,05 mg

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet
Thiomersal	0,1 mg
Natriumchlorid	
Dinatriumfosfat	
Kaliumfosfat	
Vand til injektionsvæsker	

Hvid eller lyserødlig til hvid suspension.

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kvæg

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Til aktiv immunisering af kvæg til forebyggelse af viræmi forårsaget af serotype 8 af den epizootiske hæmoragisk sygdomsvirus.

Indtræden af immunitet: 3 uger efter gennemførelse af det primære vaccinationsprogram.

Varighed af immunitet: er ikke fastlagt

3.3 Kontraindikationer

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Kun raske dyr må vaccineres.

Der foreligger ingen oplysninger om brugen af vaccinen til seropositivt kvæg, herunder dyr med maternelle antistoffer.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:
Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:
I tilfælde af utilsigtet selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:
Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Kvæg:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Inflammation på injektionsstedet* Knude på injektionsstedet** Smerte på injektionsstedet*** Forhøjet temperatur****
--	--

* Diameter op til 8 cm.

** Diameter på mindre end 6 cm, som varer ved i op til 3 uger.

*** Ved palpering på dag 2-3 efter vaccination.

**** Ikke over 1,5 °C i løbet af 48 timer efter vaccination.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Drægtighed og laktation

Der forventes ikke nogen negativ indvirkning på drægtige køer. Anvendelse af vaccinen hos lakterende køer forventes ikke at have nogen negativ indvirkning på mælkeudbyttet.

Fertilitet:

Vaccinens sikkerhed hos avlshanner er ikke fastlagt. Anvend derfor kun vaccinen til denne kategori af dyr i henhold til en benefit/risk-vurdering foretaget af den ansvarlige dyrlæge og/eller de nationale myndigheder, der er ansvarlige for de gældende vaccinationspolitikker.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre veterinærlægemidler. En beslutning om at anvende vaccinen før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde.

3.9 Administrationsveje og dosering

Omrystes grundigt inden brug. Undgå anbrud af flere hætteglas på samme tid. Undgå kontaminering. Subkutan anvendelse.

Primær vaccination

Fra 2-månedersalderen.

Administrer to doser på 4 ml subkutan med 3 ugers mellemrum.

Revaccination

Ikke fastlagt.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Ikke relevant.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Enhver, som har til hensigt at fremstille, indføre, være i besiddelse af, distribuere, sælge, levere og anvende dette veterinærlægemiddel, skal forinden rådføre sig med den relevante medlemsstats kompetente myndighed vedrørende gældende vaccinationspolitik, da disse aktiviteter kan være forbudt i en medlemsstat på hele eller en del af dens område i henhold til den nationale lovgivning.

3.12 Tilbageholdelsestider

0 dage.

4. IMMUNOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode: QI02AA.

Til stimulering af aktiv immunitet hos kvæg mod epizootisk hæmoragisk sygdomsvirus, serotype 8.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforligeligheder

Må ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 18 måneder.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 10 timer.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares og transporteres nedkølet (2 °C – 8 °C).

Må ikke nedfryses.

Beskyttes mod lys.

5.4 Den indre emballages art og indhold

Flasker af højdensitetspolyethylen (HDPE) med 52 ml, 100 ml eller 252 ml med brombutylpropper og aluminiumsforseglinger.

Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 1 flaske indeholdende 52 ml

Kartonæske med 1 flaske indeholdende 100 ml

Kartonæske med 1 flaske indeholdende 252 ml

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

CZ Vaccines S.A.U.

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/2/25/341/001-003

8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

Dato for første markedsføringstilladelse: {DD/MM/ÅÅÅÅ}.

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

{MM/ÅÅÅÅ}

SÆRLIGE OMSTÆNDIGHEDER:

Markedsføringstilladelsen er under særlige omstændigheder, og vurderingen er derfor baseret på særlige dokumentationskrav. Der er kun udført en begrænset vurdering af kvalitet, sikkerhed eller effekt pga. mangel på omfattende data vedrørende kvalitet, sikkerhed og effekt.

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i [EU-lægemiddeldatabasen](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAG II

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

SÆRLIG FORPLIGTELSE TIL AT GENNEMFØRE FORANSTALTNINGER EFTER UDSTEDELSE AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN FOR LÆGEMIDLER GODKENDT UNDER SÆRLIGE OMSTÆNDIGHEDER

Dette er en godkendelse under særlige omstændigheder, og i henhold til artikel 25 i forordning (EU) 2019/6 skal indehaveren af markedsføringstilladelsen inden for den fastsatte tidsramme gennemføre følgende foranstaltninger:

Beskrivelse	Tidsfrist
Afslutning af udviklingen af en test til styrkebestemmelse af det færdige produkt. Data skal tilvejebringes, så snart det er muligt.	Marts 2027
Data fra stabilitetsstudier (op til 18 måneder) skal tilvejebringes efter disses afslutning med henblik på at bekræfte holdbarheden under de anbefalede opbevaringsbetingelser for det inaktiverede EHDV-antigen. Ethvert resultat, som afviger fra specifikation, skal straks meddeles til Det Europæiske Lægemiddelagentur.	Februar 2026
Data fra stabilitetsstudier (op til 21 måneder) skal tilvejebringes efter disses afslutning med henblik på at bekræfte den accepterede holdbarhed på 18 måneder under de anbefalede opbevaringsbetingelser for det færdige produkt. Ethvert resultat, som afviger fra specifikation, skal straks meddeles til Det Europæiske Lægemiddelagentur. Så snart testen til styrkebestemmelse er tilgængelig, forventes denne at blive inkluderet i stabilitetsprogrammet. Der afventes stabilitetsdata for præsentationen med 52 ml.	Juni 2026
Der skal udføres en studie af immunitetens varighed, og data skal tilvejebringes, så snart disse bliver tilgængelige.	Februar 2027

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETTERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

Kartonæske (52 ml, 100 ml og 252 ml)

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

HEPIZOVAC injektionsvæske, suspension

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Hver ml vaccine indeholder:

Epizootisk hæmoragisk sygdomsvirus (EHDV), serotype 8, stamme EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktiveret $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % cellekultur infektiøs dosis svarende til titer før inaktivering.

3. PAKNINGSSTØRRELSE

52 ml
100 ml
252 ml

4. DYREARTER

Kvæg

5. INDIKATIONER**6. ADMINISTRATIONSVEJE**

Subkutan anvendelse.

7. TILBAGEHOLDELSESTIDER

Tilbageholdelsestid: 0 dage

8. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter åbning anvendes veterinærlægemidlet inden for 10 timer.

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares i køleskab og transporteres nedkølet.
Må ikke nedfryses.
Beskyttes mod lys.

10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGGSSEDLEN INDEN BRUG"

Læs indlægssedlen inden brug.

11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"

Kun til dyr.

12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

CZ Vaccines S.A.U.

14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE

EU/2/25/341/001-003

15. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

Flaske med 52 ml, 100 ml og 252 ml

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

HEPIZOVAC injektionsvæske, suspension

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Hver ml vaccine indeholder:

Epizootisk hæmoragisk sygdomsvirus (EHDV), serotype 8, stamme EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktiveret $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % cellekultur infektiøs dosis svarende til titer før inaktivering.

3. DYREARTER

Kvæg

4. ADMINISTRATIONSVEJE

Subkutan anvendelse.
Læs indlægssedlen inden brug.

5. TILBAGEHOLDELSESTIDER

Tilbageholdelsestid: 0 dage.

6. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter åbning anvendes veterinærlægemidlet inden for 10 timer.

7. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares i køleskab og transporteres nedkølet.
Må ikke nedfryses.
Beskyttes mod lys.

8. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

CZ Vaccines S.A.U.

9. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

HEPIZOVAC injektionsvæske, suspension til kvæg

2. Sammensætning

Hver ml vaccine indeholder:

Aktive stoffer:

Epizootisk hæmoragisk sygdomsvirus (EHDV), serotype 8, stamme EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktiveret $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % cellekultur infektiøs dosis svarende til titer før inaktivering.

Adjuvanter:

Aluminiumhydroxid 6 mg
Renset saponin (Quil A) 0,05 mg

Hjælpesoffer:

Thiomersal 0,1 mg

Hvid eller lyserødlig til hvid suspension.

3. Dyrearter

Kvæg

4. Indikationer

Til aktiv immunisering af kvæg til forebyggelse af viræmi forårsaget af serotype 8 af den epizootiske hæmoragisk sygdomsvirus.

Indtræden af immunitet: 3 uger efter gennemførelse af det primære vaccinationsprogram.

Varighed af immunitet: er ikke fastlagt

5. Kontraindikationer

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Kun raske dyr må vaccineres.

Der foreligger ingen oplysninger om brugen af vaccinen til seropositivt kvæg, herunder dyr med maternelle antistoffer.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:
Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

I tilfælde af utilsigtet selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed og laktation

Der forventes ikke nogen negativ indvirkning på drægtige køer. Anvendelse af vaccinen hos lakterende køer forventes ikke at have nogen negativ indvirkning på mælkeudbyttet.

Fertilitet:

Vaccinens sikkerhed hos avlshanner er ikke fastlagt. Anvend derfor kun vaccinen til denne kategori af dyr i henhold til en benefit/risk-vurdering foretaget af den ansvarlige dyrlæge og/eller de nationale myndigheder, der er ansvarlige for de gældende vaccinationspolitikker.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Der foreligger ingen oplysninger om sikkerhed og virkning ved brug af vaccinen sammen med andre veterinærlægemidler. En eventuel beslutning om at anvende vaccinen umiddelbart før eller efter brug af et andet veterinærlægemiddel skal derfor tages med udgangspunkt i det enkelte tilfælde.

Overdosis:

Ikke relevant

Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse:

Enhver, som har til hensigt at fremstille, indføre, være i besiddelse af, distribuere, sælge, levere og anvende dette veterinærlægemiddel, skal forinden rådføre sig med den relevante medlemsstats kompetente myndighed vedrørende gældende vaccinationspolitik, da disse aktiviteter kan være forbudt i en medlemsstat på hele eller en del af dens område i henhold til den nationale lovgivning.

Væsentlige uforlideligheder:

Må ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

7. Bivirkninger

Kvæg:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):
Inflammation på injektionsstedet*
Knude på injektionsstedet**
Smerte på injektionsstedet***
Forhøjet temperatur****

* Diameter op til 8 cm.

** Diameter på mindre end 6 cm, som varer ved i op til 3 uger.

*** Ved palpering på dag 2-3 efter vaccination.

**** Ikke over 1,5 °C i løbet af 48 timer efter vaccination.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at medicinen ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: {oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Subkutan anvendelse.

Primær vaccination

Fra 2-månedersalderen.

Administrer to doser på 4 ml subkutan med 3 ugers mellemrum.

Revaccination

Ikke fastlagt.

9. Oplysninger om korrekt administration

Omrystes grundigt inden brug. Undgå anbrud af flere hætteglas på samme tid. Undgå kontaminering.

10. Tilbageholdelsestider

0 dage.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares og transporteres nedkølet (2 °C – 8 °C).

Må ikke nedfryses.

Beskyttes mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten/kartonen efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 10 timer

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/25/341/001-003

Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 1 flaske indeholdende 52 ml
Kartonæske med 1 flaske indeholdende 100 ml
Kartonæske med 1 flaske indeholdende 252 ml

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

{MM/ÅÅÅÅ}

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i [EU-lægemiddeldatabasen](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spanien
Tlf.: +800 35 22 11 51

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

België/Belgique/Belgien
Ceva Santé Animale N.V.
Avenue de la Métrologie 6
1130 Bruxelles
België/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +800 35 22 11 51

Lietuva
Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.
ul. Stefana Okrzei 1A
03-715 Warsaw
Lenkija
Tel.: +800 35 22 11 51

Република България
Сева Анимал Хелт България ЕООД, ул.
Елемаг № 26, вх. Б, ап. 1
София 1113,
България,
Тел: +800 35 22 11 51

Luxembourg/Luxemburg
Ceva Santé Animale N.V.
Avenue de la Métrologie 6
1130 Bruxelles
Belsch/Belgique/Belgien
Tél/Tel: +800 35 22 11 51

Česká republika
CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.
Prievozská 5434/6a, 821 09
Bratislava
Slovenská republika
Tel: +800 35 22 11 51

Magyarország
Ceva-Phylaxia Zrt.
Szállás u. 5.
1107 Budapest
Magyarország
Tel.: +800 35 22 11 51

Danmark

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12
7100 Vejle
Danmark
Tlf.: +800 35 22 11 51

Deutschland

Ceva Tiergesundheit GmbH
Kanzlerstraße 4
40472 Düsseldorf
Deutschland
Tel: +800 35 22 11 51

Eesti

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.
ul. Stefana Okrzei 1A
03-715 Warsaw
Poola
Tel.: +800 35 22 11 51

Ελλάδα

Ceva Hellas LLC
Ethnarchou Makariou 34
16341 Ilioupoli
Ελλάδα
Τηλ: +800 35 22 11 51

España

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España
Tel: +34 986 330 400

France

Ceva Santé Animale
8 rue de Logrono
33500 Libourne
France
Tél: +800 35 22 11 51

Hrvatska**Unconditional d.o.o.**

Radnička cesta 177
10000 Zagreb
Republika Hrvatska
Mail: ncusak@u1974.com
Mob. + 385 91 2203 608

Malta

Ceva Salute Animale S.p.A
Via dei Valtorta 48
20127 Milan
I-Italja
Tel: +800 35 22 11 51

Nederland

Ceva Sante Animale B.V
Tiendweg 8c
2671 SB Naaldwijk
Nederland
Tel: +800 35 22 11 51

Norge

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12
7100 Vejle
Danmark
Tlf: +800 35 22 11 51

Österreich

Ceva Tiergesundheit GmbH
Kanzlerstraße 4
40472 Düsseldorf
Deutschland
Tel: +800 35 22 11 51

Polska

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.
ul. Stefana Okrzei 1A
03-715 Warszawa
Polska
Tel.: +800 35 22 11 51

Portugal

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Espanha
Tel: +34 986 330 400

România

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.
Strada Chindiei 5
Sector 4, 040185
Bucharest
România
Tel: +800 35 22 11 51

Ireland

Ceva Animal Health IE Ltd
10 Earlsfort Terrace,
2 D02 T380 Dublin
Ireland
Tel: +800 35 22 11 51

Ísland

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12
7100 Vejle
Danmörku
Tlf: +800 35 22 11 51

Italia

Ceva Salute Animale S.p.A
Via dei Valtorta 48
20127 Milano
Italia
Tel: +800 35 22 11 51

Κύπρος

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Ισπανία
Tel: +34 986 330 400

Latvija

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.
ul. Stefana Okrzei 1A
03-715 Warsaw
Polija
Tel.: +800 35 22 11 51

Slovenija

Ceva-Phylaxia Zrt.
Szállás u. 5.
1107 Budapest,
Madžarska
Tel.: +800 35 22 11 51

Slovenská republika

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.
Prievozska 5434/6a, 821 09
Bratislava
Slovenská republika
Tel: +800 35 22 11 51

Suomi/Finland

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12
7100 Vejle
Tanska
Tlf: +800 35 22 11 51

Sverige

Ceva Animal Health AB
Annedalsvägen 9
227 64 Lund
Sverige
Tel: +800 35 22 11 51

United Kingdom (Northern Ireland)

Ceva Animal Health IE Ltd
10 Earlsfort Terrace,
2 D02 T380 Dublin
Ireland
Tel: +800 35 22 11 51