

**ANEXO I**

**RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO**

## 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HEPIZOVAC suspensión inyectable para bovino

## 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada mL de vacuna contiene:

### Principios activos:

Virus de la enfermedad hemorrágica epizootica (EHE), inactivado; serotipo 8, cepa EHDV 8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78  $10^{5.5}$ DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub>: Dosis infectiva al 50% en cultivo celular correspondiente al título antes de la inactivación.

### Adyuvantes:

Hidróxido de aluminio ..... 6 mg  
Saponina purificada (Quil A) .....0,05 mg

### Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Tiomersal	0,1 mg
Cloruro de sodio	
Hidrogenofosfato de sodio anhidro	
Dihidrogenofosfato de potasio	
Agua para preparaciones inyectables	

Suspensión blanca o blanca-rosácea.

## 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

### 3.1 Especies de destino

Bovino

### 3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para la inmunización activa de bovino para prevenir la viremia causada por el serotipo 8 del virus de la enfermedad hemorrágica epizootica.

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas después de completar la pauta de primovacunación.

Duración de la inmunidad: no se ha establecido.

### 3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

### 3.4 Advertencias especiales

Vacunar únicamente animales sanos.

No se dispone de información sobre el uso de la vacuna en bovinos seropositivos, incluyendo aquellos con anticuerpos de origen materno.

### 3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

### 3.6 Acontecimientos adversos

Bovino

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Inflamación en el lugar de la inyección* Nódulo en el lugar de inyección** Dolor en el lugar de inyección*** Temperatura elevada****
---	---

\*Diámetro de hasta 8 cm.

\*\*Diámetro de menos de 6 cm, que puede persistir hasta 3 semanas.

\*\*\*A la palpación, a los días 2-3 post vacunación

\*\*\*\*Sin exceder 1,5°C, durante las 48 horas posteriores a la vacunación.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte los datos de contacto respectivos en el prospecto.

### 3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Gestación y lactancia:

No se esperan efectos negativos durante la gestación en vacas. No se esperan efectos negativos sobre la producción de leche cuando la vacuna se usa en vacas lactantes.

Fertilidad:

No ha quedado demostrada la seguridad del uso de esta vacuna en machos reproductores. En esta categoría de animales, la vacuna solo debe utilizarse de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo efectuada por el veterinario responsable y/o las Autoridades Competentes Nacionales dependiendo de las políticas de vacunación actuales.

### 3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

### **3.9 Posología y vías de administración**

Agitar bien antes de usar. Evitar abrir varios viales. Evitar la introducción de contaminación.  
Vía subcutánea.

#### **Primovacunación**

A partir de 2 meses de edad.

Administrar dos dosis de 4 mL por vía subcutánea con un intervalo de 3 semanas.

#### **Revacunación**

No establecida.

### **3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)**

No procede.

### **3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias**

Cualquier persona que pretenda fabricar, importar, poseer, distribuir, vender, suministrar y utilizar este medicamento veterinario deberá, en primer lugar, consultar a la autoridad competente del Estado miembro sobre la política de vacunación vigente, porque estas actividades pueden estar prohibidas en un Estado miembro, en la totalidad o en parte de su territorio, conforme a su legislación nacional.

### **3.12 Tiempos de espera**

Cero días.

## **4. INFORMACIÓN INMUNOLÓGICA**

### **4.1 Código ATCvet : QI02AA**

Para estimular la inmunidad activa en bovino frente al serotipo 8 del virus de la enfermedad hemorrágica epizoótica.

## **5. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **5.1 Incompatibilidades principales**

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

### **5.2 Periodo de validez**

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 18 meses.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 10 horas.

### **5.3 Precauciones especiales de conservación**

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz.

### **5.4 Naturaleza y composición del envase primario**

Frascos de polietileno de alta densidad (HDPE) de 52 mL, 100 mL o 252 mL con tapón de bromobutilo y cápsula de aluminio.

Formatos:

Caja de cartón con 1 frasco que contiene 52 mL.  
Caja de cartón con 1 frasco que contiene 100 mL.  
Caja de cartón con 1 frasco que contiene 252 mL.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

**5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

**6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

CZ Vaccines S.A.U.

**7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/2/25/341/001-003

**8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN**

Fecha de la primera autorización: 23/04/2025

**9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO**

{MM/AAAA}

**CIRCUNSTANCIAS EXCEPCIONALES:**

Autorización de comercialización en circunstancias excepcionales y, por tanto, la evaluación ha sido limitada a determinados requisitos de documentación. Solo se ha realizado una evaluación limitada de la calidad, la seguridad o la eficacia debido a la falta de datos completos sobre calidad, seguridad o eficacia.

**10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ANEXO II**

### **OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

## OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

### OBLIGACIÓN ESPECÍFICA DE ADOPTAR MEDIDAS POSAUTORIZACIÓN PARA UNA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN EN CIRCUNSTANCIAS EXCEPCIONALES

Por ser una autorización en circunstancias excepcionales y según lo establecido en el artículo 25 del Reglamento (UE) 2019/6, el TAC deberá adoptar, en el plazo establecido, las siguientes medidas:

<b>Descripción</b>	<b>Fecha límite</b>
Finalización del desarrollo de una prueba de potencia en el producto terminado. Los datos deben ser proporcionados tan pronto como se encuentren disponibles.	Marzo 2027
Los datos de los estudios de estabilidad (hasta 18 meses) deben ser proporcionados hasta su finalización, para confirmar la caducidad bajo las condiciones recomendadas de almacenamiento para el antígeno inactivado del EHE. Cualquier detección de un resultado fuera de especificaciones debe ser comunicado inmediatamente a la Agencia Europea de Medicamentos.	Febrero 2026
Los datos de los estudios de estabilidad (hasta 21 meses) deben ser proporcionados hasta la finalización de estos para confirmar la afirmación de que el medicamento veterinario tiene una caducidad de 18 meses bajo las condiciones recomendadas de almacenamiento para el producto terminado. Si se detecta algún resultado fuera de especificaciones, será comunicado inmediatamente a la Agencia Europea de Medicamentos. Tan pronto como la prueba de potencia esté disponible, se incluiría en el programa de estabilidad. Se presentarán datos de estabilidad de los formatos de 52 mL.	Junio 2026
Se debe llevar a cabo un estudio de duración de la inmunidad y los datos deben ser proporcionados tan pronto como se encuentren disponibles.	Febrero 2027

**ANEXO III**  
**ETIQUETADO Y PROSPECTO**

## **A. ETIQUETADO**

**DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR**

Caja de cartón (25 mL, 100 mL y 252 mL)

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

HEPIZOVAC suspensión inyectable

**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS**

Cada mL de vacuna contiene:

Virus de la enfermedad hemorrágica epizoótica (EHE), inactivado; serotipo 8, cepa EHDV 8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.:078  $10^{5.5}$  DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub>: Dosis infectiva al 50% en cultivo celular correspondiente al título antes de la inactivación.

**3. TAMAÑO DEL ENVASE**

52 mL  
100 mL  
252 mL

**4. ESPECIES DE DESTINO**

Bovino

**5. INDICACIONES DE USO****6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía subcutánea.

**7. TIEMPOS DE ESPERA**

Tiempos de espera: cero días

**8. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, utilizar antes de 10 horas.

**9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar y transportar refrigerado.

No congelar.  
Proteger de la luz.

**10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”**

Lea el prospecto antes de usar.

**11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”**

Uso veterinario.

**12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

**13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

CZ Vaccines S.A.U.

**14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/2/25/341/001-003

**15. NÚMERO DE LOTE**

Lot {número}

**DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO**

Frasco de 52 mL, 100 mL y 252 mL

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

HEPIZOVAC suspensión inyectable

**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS**

Cada mL de vacuna contiene:

Virus de la enfermedad hemorrágica epizoótica (EHE), inactivado; serotipo 8, cepa EHDV 8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78  $10^{5.5}$  DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub>: Dosis infectiva al 50% en cultivo celular correspondiente al título antes de la inactivación.

**3. ESPECIES DE DESTINO**

Bovino.

**4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Vía subcutánea.

Lea el prospecto antes de usar.

**5. TIEMPOS DE ESPERA**

Tiempos de espera: cero días.

**6. FECHA DE CADUCIDAD**

Exp. {mm/aaaa}

Una vez abierto, utilizar antes de 10 horas

**7. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar y transportar refrigerado.

No congelar.

Proteger de la luz.

**8. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

CZ Vaccines S.A.U.

**9. NÚMERO DE LOTE**

Lot {número}

## **B. PROSPECTO**

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

HEPIZOVAC suspensión inyectable para bovino.

### 2. Composición

Cada mL de vacuna contiene:

#### Principio activo:

Virus de la enfermedad hemorrágica epizoótica (EHE), inactivado; serotipo 8, cepa EHDV 8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78  $10^{5.5}$  DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub>: Dosis infectiva al 50% en cultivo celular correspondiente al título antes de la inactivación.

#### Adyuvantes:

Hidróxido de aluminio ..... 6 mg  
Saponina purificada (Quil A) .....0,05 mg

#### Excipientes:

Tiomersal ..... 0,1 mg

Suspensión blanca o blanca-rosácea.

### 3. Especies de destino

Bovino

### 4. Indicaciones de uso

Para la inmunización activa de bovino para prevenir la viremia causada por el serotipo 8 del virus de la enfermedad hemorrágica epizoótica.

Establecimiento de la inmunidad: 3 semanas después de completar la pauta de primovacunación.

Duración de la inmunidad: no se ha establecido

### 5. Contraindicaciones

Ninguna.

### 6. Advertencias especiales

#### Advertencias especiales:

Vacunar únicamente animales sanos.

No se dispone de información sobre el uso de la vacuna en bovinos seropositivos, incluyendo aquellos con anticuerpos de origen materno.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No se esperan efectos negativos durante la gestación en vacas. No se esperan efectos negativos sobre la producción de leche cuando la vacuna se usa en vacas lactantes.

Fertilidad:

No ha quedado demostrada la seguridad del uso de esta vacuna en machos reproductores. En esta categoría de animales, la vacuna solo debe utilizarse de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo efectuada por el veterinario responsable y/o las Autoridades Competentes Nacionales dependiendo de las políticas de vacunación actuales.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible sobre la seguridad y la eficacia del uso de esta vacuna con cualquier otro medicamento veterinario. La decisión sobre el uso de esta vacuna antes o después de la administración de cualquier otro medicamento veterinario se deberá realizar caso por caso.

Sobredosificación:

No procede.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Cualquier persona que pretenda fabricar, importar, poseer, distribuir, vender, suministrar y utilizar este medicamento veterinario deberá, en primer lugar, consultar a la autoridad competente del Estado miembro sobre la política de vacunación vigente, porque estas actividades pueden estar prohibidas en un Estado miembro, en la totalidad o en parte de su territorio, conforme a su legislación nacional.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con ningún otro medicamento veterinario.

## **7. Acontecimientos adversos**

Bovino:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):
Inflamación en el lugar de inyección*
Nódulo en el lugar de inyección**
Dolor en el lugar de inyección***
Temperatura elevada****

\*Diámetro de hasta 8 cm.

\*\*Diámetro de menos de 6 cm, que puede persistir hasta 3 semanas.

\*\*\*A la palpación, a los días 2-3 posvacunación

\*\*\*\*Sin exceder 1,5°C, durante las 48 horas posteriores a la vacunación.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular

de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: {descripción del sistema nacional de notificación}

## **8. Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Vía subcutánea.

### **Primovacunación**

A partir de los 2 meses de edad.

Administrar dos dosis de 4 mL por vía subcutánea con un intervalo de 3 semanas.

### **Revacunación**

No establecida.

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

Agitar bien antes de usar. Evitar abrir varios viales. Evitar la introducción de contaminación.

## **10. Tiempos de espera**

Cero días.

## **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar y transportar refrigerado (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta/caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 10 horas.

## **12. Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

## **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

#### **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

EU/2/25/341/001-003

##### Formatos

Caja de cartón con 1 frasco que contiene 52 mL.  
Caja de cartón con 1 frasco que contiene 100 mL.  
Caja de cartón con 1 frasco que contiene 252 mL.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

#### **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

{MM/AAAA}

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

##### **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

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

##### **Lietuva**

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

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

**Република България**

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

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

**Česká republika**

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

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

**Danmark**

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

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

**Luxembourg/Luxemburg**

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

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

**Magyarország**

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

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

**Malta**

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

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

**Deutschland**

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

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

**Eesti**

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

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

**Ελλάδα**

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

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

**Nederland**

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

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

**Norge**

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

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

**Österreich**

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

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

**España**

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

CZ Vaccines 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

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

**Hrvatska**

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

**Unconditional d.o.o.**

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

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

**Polska**

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

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

**Portugal**

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

CZ Vaccines 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

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

**Ireland**

Ceva Animal Health Limited  
Explorer House, Mercury Park, Wycombe  
Lane, Wooburn Green, HP10 0HH High  
Wycombe,  
The United Kingdom  
Tel: +800 35 22 11 51

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

**Ísland**

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

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

**Italia**

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

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

**Slovenija**

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

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

**Slovenská republika**

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

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

**Suomi/Finland**

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

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

**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

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

**Sverige**

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

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

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Ceva Animal Health Limited  
Explorer House, Mercury Park, Wycombe  
Lane, Wooburn Green, HP10 0HH High  
Wycombe,  
The United Kingdom  
Tel: +800 35 22 11 51

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