

## **ANNEXE I**

### **RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

## 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

HEPIZOVAC suspension injectable pour bovins

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque ml de vaccin contient:

### Substances actives:

Virus de la maladie hémorragique épizootique (EHDV), sérotype 8, souche EHDV8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.: O78, inactivé  $10^{5.5}$  DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub> : 50 % de la dose infectieuse en culture cellulaire équivalente au titre avant inactivation.

### Adjuvants:

Hydroxyde d'aluminium ..... 6 mg  
Saponine purifiée (Quil A) ..... 0,05 mg

### Excipient(s):

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Thiomersal	0,1 mg
Chlorure de sodium	
Phosphate disodique	
Phosphate de potassium	
Eau pour préparations injectables	

Suspension blanche ou blanche-rosée.

## 3. INFORMATIONS CLINIQUES

### 3.1 Espèces cibles

Bovins

### 3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Pour l'immunisation active des bovins afin de prévenir la virémie causée par le sérotype 8 du virus de la maladie hémorragique épizootique.

Début de l'immunité : 3 semaines après la fin du programme de primo-vaccination.

Durée de l'immunité : n'a pas été établie

### 3.3 Contre-indications

Aucune.

### 3.4 Mises en garde particulières

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Aucune information n'est disponible sur l'utilisation du vaccin chez les bovins séropositifs, notamment les animaux ayant des anticorps maternels.

### 3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :  
Sans objet.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :  
Sans objet.

### 3.6 Effets indésirables

Bovins :

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités):	Inflammation au point d'injection* Nodule au point d'injection** Douleur au point d'injection*** Température élevée****
--	--

\* Diamètre pouvant atteindre 8 cm.

\*\* Diamètre inférieur à 6 cm, persistant jusqu'à 3 semaines.

\*\*\* À la palpation, aux jours 2 et 3 après la vaccination.

\*\*\*\* Non supérieure à 1,5 °C de plus que la normale, pendant les 48 heures suivant la vaccination.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

### 3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Gestation et lactation :

Aucun impact négatif n'est attendu chez les vaches gestantes. Aucun impact négatif n'est attendu sur le rendement de la production de lait lors de l'utilisation du vaccin chez des vaches allaitantes.

Fertilité :

L'innocuité des vaccins n'a pas été établie chez les mâles reproducteurs. Dans cette catégorie d'animaux, l'utilisation du vaccin ne doit se faire qu'après l'évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire responsable et/ou les autorités nationales compétentes responsables de la politique vaccinale du moment.

### 3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

### **3.9 Voies d'administration et posologie**

Bien agiter avant l'emploi. Éviter le multiponctionnage du flacon. Éviter l'introduction d'une contamination.

Voie sous-cutanée.

#### **Primo-vaccination**

À partir de l'âge de 2 mois.

Administrer deux doses de 4 ml à 3 semaines d'intervalle.

#### **Rappel**

Non établi.

### **3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)**

Sans objet.

### **3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance**

Toute personne ayant pour intention de fabriquer, d'importer, de détenir, de distribuer, de vendre, de délivrer et/ou d'utiliser ce médicament vétérinaire est tenue de consulter au préalable l'autorité compétente pertinente de l'État membre sur la politique de vaccination en vigueur car ces activités peuvent être interdites sur tout ou partie du territoire de l'État membre conformément à la législation nationale.

### **3.12 Temps d'attente**

Zéro jour.

## **4. INFORMATIONS IMMUNOLOGIQUES**

### **4.1 Code ATCvet: QI02AA**

Stimuler l'immunité active des bovins contre le virus de la maladie hémorragique épizootique, sérotype 8.

## **5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

### **5.1 Incompatibilités majeures**

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

### **5.2 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 10 heures.

### **5.3 Précautions particulières de conservation**

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).  
Ne pas congeler.  
Protéger de la lumière.

#### **5.4 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacons en polyéthylène de haute densité (HDPE) de 52 ml, 100 ml ou 252 ml avec bouchons en bromobutyle et capsules en aluminium.

##### Conditionnement:

Boîte en carton avec un 1 flacon contenant 52 ml.  
Boîte en carton avec un 1 flacon contenant 100 ml  
Boîte en carton avec un 1 flacon contenant 252 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

#### **5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

### **6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

CZ Vaccines S.A.U.

### **7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

EU/2/25/341/001-003

### **8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION**

Date de première autorisation: {JJ/MM/AAAA}.

### **9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

{MM/AAAA}

#### **CIRCONSTANCES EXCEPTIONNELLES:**

Autorisation de mise sur le marché dans des circonstances exceptionnelles et par conséquent, évaluation fondée sur des exigences personnalisées en matière de documentation adaptées. Seule une évaluation limitée de la qualité, de l'innocuité ou de l'efficacité a été réalisée en raison de l'absence de données complètes sur la qualité, l'innocuité ou l'efficacité.

### **10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la [base de données de l'Union sur les médicaments](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ANNEXE II**

### **AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

## **AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

### **OBLIGATION SPÉCIFIQUE RELATIVE AUX MESURES POSTÉRIEURES À L'AUTORISATION CONCERNANT L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ DANS DES CIRCONSTANCES EXCEPTIONNELLES**

S'agissant d'une autorisation de mise sur le marché délivrée dans des circonstances exceptionnelles et conformément à l'article 25 du règlement (UE) 2019/6, le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché met en œuvre, selon le calendrier indiqué, les mesures ci-après:

<b>Description</b>	<b>Date d'échéance</b>
Fin d'élaboration d'un test d'activité biologique sur le produit fini. Les données doivent être fournies dès qu'elles sont disponibles.	Mars 2027
Les données des études de stabilité (jusqu'à 18 mois) doivent être fournies dès qu'elles sont disponibles, afin de confirmer la durée de conservation de l'antigène inactivé du virus de la maladie hémorragique épizootique (EHDV) dans les conditions de stockage recommandées. Tout résultat non conforme aux spécifications doit être communiqué immédiatement à l'Agence européenne des médicaments.	Février 2026
Les données relatives aux études de stabilité (jusqu'à 21 mois) doivent être fournies dès qu'elles sont disponibles, afin de confirmer la durée de conservation acceptée de 18 mois dans les conditions de stockage recommandées pour le produit fini. Tout résultat non conforme aux spécifications doit être communiqué immédiatement à l'Agence européenne des médicaments. Dès qu'un test d'activité biologique est disponible, il doit être inclus dans le programme de stabilité. Des données sur la stabilité de la présentation de 52 ml sont attendues.	Juin 2026
Une étude sur la durée de l'immunité doit être réalisée et les données doivent être fournies dès qu'elles sont disponibles.	Février 2027



**ANNEXE III**  
**ÉTIQUETAGE ET NOTICE**

## **A. ÉTIQUETAGE**

## MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte en carton (52 ml, 100 ml et 252 ml)

### 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

HEPIZOVAC suspension injectable

### 2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Chaque ml de vaccin contient :

Virus de la maladie hémorragique épizootique (EHDV), sérotype 8, souche EHDV8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.: O78, inactivé  $10^{5.5}$  DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub> : 50 % de la dose infectieuse en culture cellulaire équivalente au titre avant inactivation.

### 3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

52 ml  
100 ml  
252 ml

### 4. ESPÈCES CIBLES

Bovins

### 5. INDICATIONS

### 6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie sous-cutanée.

### 7. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente : zéro jour.

### 8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

Après ouverture à utiliser dans les 10 heures.

### 9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver et transporter réfrigéré.  
Ne pas congeler.  
Protéger de la lumière.

**10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »**

Lire la notice avant utilisation.

**11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »**

À usage vétérinaire uniquement.

**12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

**13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

CZ Vaccines S.A.U.

**14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

EU/2/25/341/001-003

**15. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

## **MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**

**Flacons de 52 ml, 100 ml et 252 ml**

### **1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

HEPIZOVAC suspension injectable

### **2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES**

Chaque ml de vaccin contient :

Virus de la maladie hémorragique épizootique (EHDV), sérotype 8, souche EHDV8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.: O78, inactivé  $10^{5.5}$  DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub> : 50 % de la dose infectieuse en culture cellulaire équivalente au titre avant inactivation.

### **3. ESPÈCES CIBLES**

Bovins

### **4. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie sous-cutanée.

Lire la notice avant utilisation.

### **5. TEMPS D'ATTENTE**

Temps d'attente : zéro jour.

### **6. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}

Après ouverture à utiliser dans les 10 heures.

### **7. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

À conserver et transporter réfrigéré.

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

### **8. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

CZ Vaccines S.A.U.

<b>9. NUMÉRO DU LOT</b>
-------------------------

Lot {numéro}

## **B. NOTICE**

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

HEPIZOVAC suspension injectable pour bovins

### 2. Composition

Chaque ml de vaccin contient :

#### Substances actives :

Virus de la maladie hémorragique épizootique (EHDV), sérotype 8, souche EHDV8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.: O78, inactivé  $10^{5.5}$  DICC<sub>50</sub>\*

\*DICC<sub>50</sub> : 50 % de la dose infectieuse en culture cellulaire équivalente au titre avant inactivation.

#### Adjuvants:

Hydroxyde d'aluminium ..... 6 mg  
Saponine purifiée (Quil A) ..... 0,05 mg

#### Excipient(s):

Thiomersal ..... 0,1 mg

Suspension blanche ou blanche-rosée.

### 3. Espèces cibles

Bovins

### 4. Indications d'utilisation

Pour l'immunisation active des bovins afin de prévenir la virémie causée par le sérotype 8 du virus de la maladie hémorragique épizootique.

Début de l'immunité : 3 semaines après la fin du programme de primo-vaccination.

Durée de l'immunité : n'a pas été établie

### 5. Contre-indications

Aucune.

### 6. Mises en garde particulières

#### Mises en garde particulières :

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Aucune information n'est disponible sur l'utilisation du vaccin chez les bovins séropositifs, notamment les animaux ayant des anticorps maternels.



Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Sans objet.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation :

Aucun impact négatif n'est attendu chez les vaches gestantes. Aucun impact négatif n'est attendu sur le rendement de la production de lait lors de l'utilisation du vaccin chez des vaches allaitantes.

Fertilité :

L'innocuité des vaccins n'a pas été établie chez les mâles reproducteurs. Dans cette catégorie d'animaux, l'utilisation du vaccin ne doit se faire qu'après l'évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire responsable et/ou les autorités nationales compétentes responsables de la politique vaccinale du moment.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Surdosage :

Sans objet

Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi:

Toute personne ayant pour intention de fabriquer, d'importer, de détenir, de distribuer, de vendre, de délivrer et/ou d'utiliser ce médicament vétérinaire est tenue de consulter au préalable l'autorité compétente pertinente de l'État membre sur la politique de vaccination en vigueur car ces activités peuvent être interdites sur tout ou partie du territoire de l'État membre conformément à la législation nationale.

Incompatibilités majeures :

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

## **7. Effets indésirables**

Bovins :

Très fréquent (>1 animal / 10 animaux traités):
Inflammation au point d'injection*
Nodule au point d'injection**
Douleur au point d'injection***
Température élevée****

\* Diamètre pouvant atteindre 8 cm.

\*\* Diamètre inférieur à 6 cm, persistant jusqu'à 3 semaines.

\*\*\* À la palpation, aux jours 2 et 3 après la vaccination.

\*\*\*\* Non supérieure à 1,5 °C de plus que la normale, pendant les 48 heures suivant la vaccination.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier

lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également déclarer tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant légal en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : {détails relatifs au système national}

## **8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Voie sous-cutanée.

### **Primo-vaccination**

À partir de l'âge de 2 mois.

Administrer deux doses de 4 ml à 3 semaines d'intervalle.

### **Rappel**

Non établi.

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Bien agiter avant l'emploi. Éviter le multiponctionnage du flacon. Éviter l'introduction d'une contamination.

## **10. Temps d'attente**

Zéro jour.

## **11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver et transporter réfrigéré (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette/la boîte après Exp>. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 10 heures.

## **12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

## **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

#### **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

EU/2/25/341/001-003

Présentations :

Boîte en carton avec un 1 flacon contenant 52 ml.

Boîte en carton avec un 1 flacon contenant 100 ml

Boîte en carton avec un 1 flacon contenant 252 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

#### **15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

{MM/AAAA}

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la [base de données de l'Union sur les médicaments](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño

Pontevedra

Espagne

Tél: +34 986 330 400

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

##### **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.

Prievozska 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