

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

BLUEVAC-3 süstesuspensioon lammastele ja veistele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:

Lammaste katarraalse palaviku viirus (BTV), serotüüp 3, tüvi BTV-3/NET2023, inaktiveeritud
..... 10^{6.5} CCID₅₀ *

* CCID₅₀: 50% rakukultuuri nakatav annus, mis on võrdne tiitriga enne inaktiveerimist.

Adjuvandid:

Alumiiniumhüdroksiid 6 mg
Puhastatud saponiin (Quil A) 0,05 mg

Abiained

Abiainete ja teiste koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Tiomersaal	0,1 mg
Naatriumkloriid	
Dinaatriumfosfaat	
Kaaliumfosfaat	
Süstevesi	

Valge või roosakasvalge suspensioon.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Lammas ja veis.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Lambad

Lammaste aktiivseks immuniseerimiseks, et vähendada vireemiat, suremust ja lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi 3 põhjustatud kliiniliste nähtude esinemist.

Immuunsuse teke: kolm nädalat pärast esmase vaktsineerimiskuuuri lõpetamist.

Immuunsuse kestus: ei ole kindlaks tehtud.

Veised

Veiste aktiivseks immuniseerimiseks, et vähendada vireemiat lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi 3 suhtes.

Immuunsuse teke: kolm nädalat pärast esmase vaktsineerimiskuuri lõpetamist.

Immuunsuse kestus: ei ole kindlaks tehtud.

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Puudub teave vaktsiini kasutamise kohta seroposiitivsetel lammastel ja veistel, sealhulgas neil, kellel on maternaalsed antikehad.

3.5 Erihoiatused

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Lammas:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Süstekoha turse ¹ Süstekoha sõlm ²
Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):	Kõrgenenud kehatemperatuur ³
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Isukaotus Ülitundlikkusreaktsioon

¹Valutu, läbimõõt kuni 4 cm, püsib kuni 9 päeva, muutub sõlmeks.

²Valutu, läbimõõt kuni 4 cm, taandub 14 päevaga.

³Kuni 1 °C, kuni 72 tundi.

Veis:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Süstekoha turse ¹ Süstekoha sõlm ²
Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	Kõrgenenud kehatemperatuur ³

Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud)	Isukaotus Ülitundlikkusreaktsioon
--	--------------------------------------

¹Valutu, läbimõõt kuni 9 cm, püsib kuni 6 päeva, muutub sõlmeks.

²Valutu, läbimõõt 0,5 kuni 9 cm, taandub 25% loomadest 21 päevaga.

³Kuni 1 °C, kuni 24 tundi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus

Vaktsiini võib tiinetel uttedel ja lehmadel kasutada.

Laktatsioon

Vaktsiini kasutamisel lakteerivatel uttedel ja lehmadel ei ole eeldatavalt negatiivset mõju piimatoodangule.

Sigivus

Vaktsiini ohutus isastel suguloomadel ei ole tõestatud. Sellistel loomadel tuleb vaktsiini kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti ja/või riikliku pädeva asutuse poolt tehtud kasu-riski suhte hinnangule, võttes arvesse kehtivat vaksineerimispoliitikat lammaste katarraalse palaviku viiruse vastu.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Enne kasutamist hoolikalt loksutada. Vältida viaali korgi korduvat läbistamist. Vältida viaali sisu saastamist vaktsiini võtmisel süstlasse.

Subkutaanne manustamine.

Esmane vaksineerimine

Lambad alates 2 kuu vanusest:

Manustada kaks 2 ml annust subkutaanselt kolmenädalase vahega.

Veised alates 2 kuu vanusest:

Manustada kaks 4 ml annust subkutaanselt kolmenädalase vahega.

Revaksineerimine

Ei ole kindlaks tehtud.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Pärast kahekordse annuse manustamist ei täheldatud muid kõrvaltoimeid peale nende, mida on kirjeldatud lõigus 3.6.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Iga isik, kes kavatses toota, importida, omada, turustada, müüa, tarnida ja/või kasutada seda veterinaarravimit, peab eelnevalt konsulteerima vastava liikmesriigi pädeva asutusega kehtiva vaktsineerimispoliitika osas, sest need tegevused võivad olla liikmesriigi territooriumil või osal selle territooriumist siseriiklike õigusaktidega keelatud.

3.12 Keeluajad

0 päeva.

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI04AA02

Aktiivse immuunsuse stimuleerimiseks lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi 3 vastu lammastel ja veistel.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügil pakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 18 kuud.
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 10 tundi.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C ... 8 °C).
Mitte hoida sügavkülmas.
Hoida valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

52 ml, 100 ml või 252 ml kõrgtihedast polüetüleenist (HDPE) pudelid, mis on suletud bromobutüülkummist punnkorgi ja alumiiniumkattega.

Pakendi suurused:

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 52 ml.
Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 100 ml.
Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 252 ml.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/24/331/001-003

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 20/02/2025.

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{kk aaaa}

ERANDLIKUD ASJAOLUD:

Erandlikel asjaoludel antud müügiluba ja kohandatud dokumentatsiooninõuetele põhinev hindamine. Kvaliteedi, ohutuse või efektiivsuse kohta on tehtud vaid piiratud hinnang, kuna puuduvad kõikehõlmavad kvaliteedi, ohutuse või efektiivsuse andmed.

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

ERIKOHUSTUSED ERANDLIKEL ASJAOLUDEL VÄLJASTATUD MÜÜGILOA JÄRGSETE MEETMETE TÄITMISEKS

Kuna müügiluba on väljastatud erandlikel asjaoludel kooskõlas ELi määruse 2019/6 artikliga 25, viib müügiloa hoidja ettenähtud aja jooksul läbi järgmised meetmed:

Kirjeldus	Kuupäev
Kaheaastase kõlblikkusaja väite kinnitamiseks tuleb esitada vaktsiini kuni 27 kuu stabiilsusuuringute tulemused reaajas. Mis tahes tuvastatud spetsifikatsioonist kõrvalekaldumisest tuleb viivitamatult teatada Euroopa Ravimiametile.	Aprill 2027
Kõlblikkusaja väite kinnitamiseks tuleb esitada toimeaine (BTV-3 antigeen) kuni 24 kuu stabiilsusuuringute tulemused. Mis tahes tuvastatud spetsifikatsioonist kõrvalekaldumisest tuleb viivitamatult teatada Euroopa Ravimiametile.	November 2026
Lisaks kõrvaltoimetest teatamisel kehtivatele juriidilistele nõuetele on taotleja kohustatud konkreetselt jälgima ja hindama järgmisi arvatavaid kõrvalnähte: mõju veiste piimatoodangule.	September 2025
Lammaste ja veiste immuunsuse kestuse uuring tuleb läbi viia ja andmed tuleb esitada niipea, kui need on kättesaadavad.	Jaauar 2027

III LISA
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pappkarp (52 ml, 100 ml ja 252 ml)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

BLUEVAC-3 süstesuspensioon

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks ml sisaldab:

Lammaste katarraalse palaviku viirus (BTV), serotüüp 3, tüvi BTV-3/NET2023, inaktiveeritud
..... 10^{6.5} CCID₅₀ *

* CCID₅₀: 50% rakukultuuri nakatav annus, mis on võrdne tiitriga enne inaktiveerimist.

3. PAKENDI SUURUS(ED)

52 ml

100 ml

252 ml

4. LOOMALIIGID

Lammas ja veis.

5. NÄIDUSTUSED

6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Subkutaanne manustamine.

7. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

8. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada kuni 10 tunni jooksul.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Mitte hoida sügavkülmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE "HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS"

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

14. MÜÜGILOA NUMBRID

EU/2/24/331/001

EU/2/24/331/002

EU/2/24/331/003

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pudel 52 ml, 100 ml ja 252 ml

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

BLUEVAC-3 süstesuspensioon

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks ml sisaldab:

Lammaste katarraalse palaviku viirus (BTV), serotüüp 3, tüvi BTV-3/NET2023, inaktiveeritud
..... 10^{6.5} CCID₅₀ *

* CCID₅₀: 50% rakukultuuri nakatav annus, mis on võrdne tiitriga enne inaktiveerimist.

3. LOOMALIIGID

Lammas ja veis.

4. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

SC

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

5. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

6. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada kuni 10 tunni jooksul.

7. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.

Mitte hoida sügavkülmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

8. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

9. PARTII NUMBER

Lot {number}

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

BLUEVAC-3 süstesuspensioon lammastele ja veistele

2. Koostis

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:

Lammaste katarraalse palaviku viirus (BTV), serotüüp 3, tüvi BTV-3/NET2023, inaktiveeritud
..... 10^{6.5} CCID₅₀ *

* CCID₅₀: 50% rakukultuuri nakatav annus, mis on võrdne tiitriga enne inaktiveerimist.

Adjuvandid:

Alumiiniumhüdroksiid 6 mg
Puhastatud saponiin (Quil A) 0,05 mg

Abiained

Tiomersaal 0,1 mg

Valge või roosakasvalge suspensioon.

3. Loomaliigid

Lammas ja veis.

4. Näidustused

Lambad

Lammaste aktiivseks immuniseerimiseks, et vähendada vireemiat, suremust ja lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi 3 põhjustatud kliiniliste nähtude esinemist.

Immuunsuse teke: kolm nädalat pärast esmase vaktsineerimiskuuri lõpetamist.

Immuunsuse kestus: ei ole kindlaks tehtud.

Veised

Veiste aktiivseks immuniseerimiseks, et vähendada vireemiat lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi 3 suhtes.

Immuunsuse teke: kolm nädalat pärast esmase vaktsineerimiskuuri lõpetamist.

Immuunsuse kestus: ei ole kindlaks tehtud.

5. Vastunäidustused

Ei ole.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Puudub teave vaktsiini kasutamise kohta seropositiivsetel lammastel ja veistel, sealhulgas neil, kellel on maternaalsed antikehad.

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Tiinus

Vaktsiini võib tiinetel uttedel ja lehmadel kasutada.

Laktatsioon

Vaktsiini kasutamisel lakteerivatel uttedel ja lehmadel ei ole eeldatavalt negatiivset mõju piimatoodangule.

Sigivus

Vaktsiini ohutus isastel suguloomadel ei ole tõestatud. Sellistel loomadel tuleb vaktsiini kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti ja/või riikliku pädeva asutuse poolt tehtud kasu-riski suhte hinnangule, võttes arvesse kehtivat vaktsineerimispoliitikat lammaste katarraalse palaviku viiruse vastu.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine

Pärast kahekordse annuse manustamist ei täheldatud muid kõrvaltoimeid peale nende, mida on kirjeldatud lõigus „Kõrvaltoimed“.

Kasutuspiirangud ja kasutamise eritingimused

Iga isik, kes kavatseb toota, importida, omada, turustada, müüa, tarnida ja/või kasutada seda veterinaarravimit, peab eelnevalt konsulteerima vastava liikmesriigi pädeva asutusega kehtiva vaktsineerimispoliitika osas, sest need tegevused võivad olla liikmesriigi territooriumil või osal selle territooriumist siseriiklike õigusaktidega keelatud.

Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

7. Kõrvaltoimed

Lammas:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):
Süstekoha turse ¹

Süstekoha sõlm ²
Sage (1 kuni 10 loomal 100-st ravitud loomast):
Kõrgenenud kehatemperatuur ³
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):
Isukaotus
Ülitundlikkusreaktsioon

¹Valutu, läbimõõt kuni 4 cm, püsib kuni 9 päeva, muutub sõlmeks.

²Valutu, läbimõõt kuni 4 cm, taandub 14 päevaga.

³Kuni 1 °C, kuni 72 tundi.

Veis:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):
Süstekoha turse ¹ Süstekoha sõlm ²
Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast)
Kõrgenenud kehatemperatuur ³
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):
Isukaotus
Ülitundlikkusreaktsioon

¹Valutu, läbimõõt kuni 9 cm, püsib kuni 6 päeva, muutub sõlmeks.

²Valutu, läbimõõt 0,5 kuni 9 cm, taandub 25% loomadest 21 päevaga.

³Kuni 1 °C, kuni 24 tundi.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Subkutaanne manustamine.

Esmane vaktsineerimine

Lambad alates 2 kuu vanusest:

Manustada kaks 2 ml annust subkutaanselt kolmenädalase vahega.

Veised alates 2 kuu vanusest:

Manustada kaks 4 ml annust subkutaanselt kolmenädalase vahega.

Revaktsineerimine

Ei ole kindlaks tehtud.

9. Soovitused õige manustamise osas

Enne kasutamist hoolikalt loksutada. Vältida viaali korgi korduvat läbistamist. Vältida viaali sisu saastamist vaktsiini võtmisel süstlasse.

10. Keeluajad

0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2 °C ... 8 °C).

Mitte hoida sügavkülmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil/karbil pärast Exp. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 10 tundi.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa numbrid ja pakendi suurused

EU/2/24/331/001-003

Pakendi suurused:

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 52 ml.

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 100 ml.

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 252 ml.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{kk aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimipartii vabastamise eest vastutav tootja:

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

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

België/Belgique/Belgien

Kernfarm B.V.
De Corridor 14D 3621 ZB
Breukelen
Nederland/Pays-Bas/Niederlande
Tél: +31 (0) 346 785 139

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

Magyarország

Ceva-Phylaxia Zrt.
Szallas Utca 5, 1107
Budapest X
Magyarország
Tel.: +36 305731284

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

Česká republika

Ceva Animal Health Slovakia S.r.o.
Prievozska 5434/6a, 821 09
Bratislava
Slovenská republika
Tel: +421 918975177

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: +45 23848860

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

Deutschland

Ceva Tiergesundheits GmbH
Kanzlerstrasse 4 -40472
Düsseldorf
Deutschland
Tel: +49 1727610543

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

Österreich

Ceva Tiergesundheits GmbH
Kanzlerstrasse 4 -40472
Düsseldorf
Deutschland
Tel: +49 1727610543

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

Polska

Ceva Animal Health Polska Sp. Z o.o, Ul.
Stefana Okrzei Nr1a, 03-715
Warsaw
Polska
Tel.: +48 604267700

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

Nederland

Kernfarm B.V.
De Corridor 14D 3621 ZB
Breukelen
Nederland
Tel: +31 (0) 346 785 139

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

Melchior Santé Animale S.A.S
5 rue Victor Hugo, 69002
Lyon
France
Tél : +33 6 18 15 03 91

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Espagne
Tél: +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

Italia

Fatro S.p.A.
Via Emilia, 285
40064 Ozzano dell'Emilia (BO)
Italia
Tel: +39 051 6512711

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

Slovenská republika

Ceva Animal Health Slovakia S.r.o.
Prievozska 5434/6a, 821 09
Bratislava
Slovenská republika
Tel: +421 918975177

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Španielsko
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: +44 1628 334 056

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

Lietuva, Република България, Luxembourg/Luxemburg, Malta, Eesti, Norge, Ελλάδα, Hrvatska, România, Ireland, Slovenija, Ísland, Suomi/Finland, Κύπρος, Sverige, Latvija
CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Spain
Tel: +34 986 330 400