

PRÍLOHA I

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BLUEVAC-3 injekčná suspenzia pre ovce a hovädzí dobytok

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml obsahuje:

Účinná látka:

Vírus katarálnej horúčky oviec (BTV), sérotyp 3, kmeň BTV-3/NET2023, inaktivovaný $10^{6,5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀: 50 % infekčná dávka bunkovej kultúry zodpovedajúca titru pred inaktiváciou.

Adjuvansy:

Hydroxid hlinitý, 6 mg

Purifikovaný saponín (Quil A), 0,05 mg

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie nevyhnutné na správne podávanie veterinárneho lieku
Thiomersal	0,1 mg
Chlorid sodný	
Hydrogénfosforečnan sodný	
Fosforečnan draselný	
Voda na injekcie	

Biela alebo ružovo-biela suspenzia.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Ovce a hovädzí dobytok.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Ovce

Na aktívnu imunizáciu oviec na zníženie virémie, mortality a klinických príznakov spôsobených sérotypom 3 vírusu katarálnej horúčky oviec.

Nástup imunity: 3 týždne po dokončení primárnej vakcinačnej schémy.

Trvanie imunity: nebolo stanovené.

Hovädzí dobytok

Na aktívnu imunizáciu hovädzieho dobytku na zníženie virémie proti sérotypu 3 vírusu katarálnej horúčky oviec.

Nástup imunity: 3 týždne po dokončení primárnej vakcinačnej schémy.

Trvanie imunity: nebolo stanovené.

3.3 Kontraindikácie

Nie sú.

3.4 Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Nie sú dostupné žiadne informácie o použití vakcíny u seropozitívnych oviec a hovädzieho dobytku vrátane tých, ktoré majú materské protilátky.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov:

Neuplatňujú sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjektovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a lekárovi ukážte príbalový leták alebo etiketu.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Ovce:

Veľmi časté (> 1 zviera/10 liečených zvierat):	Opuch v mieste vpichu ¹ Uzlík v mieste vpichu ²
Časté (1 až 10 zvierat/100 liečených zvierat):	Zvýšená teplota ³
Veľmi zriedkavé (< 1 ošetrované zviera/10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Strata chuti do jedla Reakcia z precitlivenosti

¹ Bezbolestný, priemer do 4 cm, do 9 dní, mení sa na uzlík.

² Bezbolestný, priemer do 4 cm, ustúpi do 14 dní.

³ Do 1 °C, do 72 hodín.

Hovädzí dobytok:

Veľmi časté (> 1 zviera/10 liečených zvierat):	Opuch v mieste vpichu ¹ Uzlík v mieste vpichu ²
Zriedkavé (1 až 10 zvierat/10 000 liečených zvierat)	Zvýšená teplota ³
Veľmi zriedkavé (< 1 ošetrované zviera/10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)	Strata chuti do jedla Reakcia z precitlivenosti

¹ Bezbolestný, priemer do 9 cm, do 6 dní, mení sa na uzlík.

² Bezbolestný, priemer 0,5 až 9 cm, u 25 % zvierat ustúpi do 21 dní.

³ Do 1 °C, do 24 hodín.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v písomnej informácie pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita:

Vakcína sa môže použiť počas gravidity v prípade bahníc a kráv.

Laktácia:

Neočakáva sa žiadny negatívny vplyv na mliekovú úžitkovosť pri použití vakcíny u laktujúcich bahníc a kráv.

Plodnosť:

Bezpečnosť vakcín nebola potvrdená u chovných samcov. Pri tejto kategórii zvierat by sa vakcína mala použiť len na základe posúdenia prínosu-rizika zodpovedným veterinárnym lekárom a/alebo národnými kompetentnými autoritami v súvislosti so súčasnou vakcinačnou politikou proti BTV.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Pred použitím dobre potriasť. Vyhnúť sa viacnásobnému prepichnutiu uzáveru liekovky. Vyhnúť sa zavedeniu kontaminácie.

Subkutánne použitie.

Primárna vakcinácia

Ovce od 2 mesiaca života:

Podajte dve dávky po 2 ml subkutánne s odstupom 3 týždňov.

Hovädzí dobytok od 2 mesiaca života:

Podajte dve dávky po 4 ml subkutánne s odstupom 3 týždňov.

Revakcinácia

Nie je stanovené.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Po podaní dvojnásobnej dávky neboli pozorované žiadne iné nežiaduce reakcie ako tie, ktoré sú opísané v časti 3.6.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Každá osoba, ktorá má v úmysle vyrábať, dovážať, držať, distribuovať, predávať, dodávať a používať tento veterinárny liek, sa musí najskôr poradiť s príslušným orgánom príslušného členského štátu o aktuálnych vakcinačných postupoch, pretože tieto aktivity môžu byť zakázané v členskom štáte, na jeho území alebo v časti jeho územia v súlade s národnou legislatívou zakázané.

3.12 Ochranné lehoty

0 dní.

4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet: QI04AA02

Na stimuláciu aktívnej imunity oviec a hovädzieho dobytku proti vírusu katarálnej horúčky oviec sérotyp 3.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku: 18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Fľaše z polyetylénu vysokou hustotou (HDPE) obsahujúce 52 ml, 100 ml alebo 252 ml, s brómbutylovými zátkami a hliníkovými uzávermi.

Veľkosti balenia:

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 52 ml

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 100 ml

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 252 ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

CZ Vaccines S.A.U.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

EU/2/24/331/001-003

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 20/02/2025.

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

{MM/RRRR}

MIMORIADNE OKOLNOSTI:

Rozhodnutie o registrácii za mimoriadnych okolností, preto je posúdenie založené na prispôsobených požiadavkách na dokumentáciu. Z dôvodu nedostatku nedostatku komplexných údajov o kvalite, bezpečnosti alebo účinnosti sa vykonalo ina obmedzené hodnotenie kvality, bezpečnosti alebo účinnosti.

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNYCH LIEKOV

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRÍLOHA II

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

OSOBITNÉ POŽIADAVKY NA SPLNENIE POREGISTRAČNÝCH OPATRENÍ PRI REGISTRÁCII ZA MIMORIADNYCH OKOLNOSTÍ

Keďže ide o registráciu za mimoriadnych okolností a podľa článku 25 nariadenia (EÚ) 2019/6, držiteľ rozhodnutia o registrácii má vykonať v stanovenom časovom pláne nasledujúce opatrenia:

Popis	Termín vykonania
Výsledky štúdií stability vakcíny vykonaných v reálnom čase, do 27 mesiacov, by mali byť poskytnuté na potvrdenie tvrdenia 2-ročného času použiteľnosti. Akékoľvek zistené odchýlky od špecifikácie je potrebné okamžite oznámiť Európskej agentúre pre lieky.	Apríl 2027
Výsledky štúdií stability účinnej látky (BTV- 3 antigén), do 24 mesiacov, by mali byť poskytnuté na potvrdenie tvrdenia o čase použiteľnosti. Akékoľvek zistené odchýlky od špecifikácie je potrebné okamžite oznámiť Európskej agentúre pre lieky.	November 2026
Okrem zákonných požiadaviek, ktoré sa vzťahujú na hlásenie nežiaducich reakcií, sa od žiadateľa vyžaduje, aby osobitne monitoroval a vyhodnocoval nasledujúce podozrenia na nežiaduce udalosti: účinky na produkciu mlieka u hovädzieho dobytká.	September 2025
Je potrebné vykonať štúdiu na trvanie imunity u oviec a hovädzieho dobytká a údaje poskytnúť čo najskôr, keď budú k dispozícii.	Január 2027

PRÍLOHA III

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

A. OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Kartónová škatuľa (52 ml, 100 ml a 252 ml)

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BLUEVAC-3 injekčná suspenzia

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každý ml obsahuje:

Vírus katarálnej horúčky oviec (BTV), sérotyp 3, kmeň BTV-3/NET2023, inaktivovaný $10^{6,5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀: 50 % infekčná dávka bunkovej kultúry zodpovedajúca titru pred inaktíváciou

3. VEĽKOSŤ BALENIA

52 ml

100 ml

252 ml

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Ovce a hovädzí dobytok.

5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Subkutánne použitie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranná lehota: 0 dní.

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mm/yyyy}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené.

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĀDU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

CZ Vaccines S.A.U.

14. REGISTRÁČNÉ ČÍSLA

EU/2/24/331/001

EU/2/24/331/002

EU/2/24/331/003

15. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE

Fľaša s objemom 52 ml, 100 ml a 252 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

BLUEVAC-3 injekčná suspenzia

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každý ml obsahuje:

Vírus katarálnej horúčky oviec (BTV), sérotyp 3, kmeň BTV-3/NET2023, inaktivovaný $10^{6,5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀: 50 % infekčná dávka bunkovej kultúry zodpovedajúca titru pred inaktiváciou

3. CIEĽOVÉ DRUHY

Ovce a hovädzí dobytok.

4. CESTY PODANIA

SC

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

5. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranná lehota: 0 dní.

6. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mm/rrrr}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené.

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

CZ Vaccines S.A.U.

9. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

BLUEVAC-3 injekčná suspenzia pre ovce a hovädzí dobytok

2. Zloženie

Každý ml obsahuje:

Účinná látka:

Vírus katarálnej horúčky oviec (BTV), sérotyp 3, kmeň BTV-3/NET2023, inaktivovaný $10^{6,5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀: 50 % infekčná dávka bunkovej kultúry zodpovedajúca titru pred inaktiváciou

Adjuvansy:

Hydroxid hlinitý,6 mg

Purifikovaný saponín (Quil A), 0,05 mg

Pomocné látky:

Thiomersal 0,1 mg

Biela alebo ružovo-biela suspenzia.

3. Cieľové druhy

Ovce a hovädzí dobytok.

4. Indikácie na použitie

Ovce

Na aktívnu imunizáciu oviec na zníženie virémie, mortality a klinických príznakov spôsobených sérotypom 3 vírusu katarálnej horúčky oviec.

Nástup imunity: 3 týždne po dokončení primárnej vakcinačnej schémy.

Trvanie imunity: nebolo stanovené.

Hovädzí dobytok

Na aktívnu imunizáciu hovädzieho dobytku na zníženie virémie proti sérotypu 3 vírusu katarálnej horúčky oviec.

Nástup imunity: 3 týždne po dokončení primárnej vakcinačnej schémy.

Trvanie imunity: nebolo stanovené.

5. Kontraindikácie

Nie sú.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Nie sú dostupné žiadne informácie o použití vakcíny u seropozitívnych oviec a hovädzieho dobytku vrátane tých, ktoré majú materské protilátky.

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov:

Neuplatňujú sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjektovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a lekárovi ukážte príbalový leták alebo etiketu.

Gravidita:

Vakcína sa môže použiť počas gravidity v prípade bahníc a kráv.

Laktácia:

Neočakáva sa žiadny negatívny vplyv na mliekovú úžitkovosť pri použití vakcíny u laktujúcich bahníc a kráv.

Plodnosť:

Bezpečnosť vakcín nebola potvrdená u chovných samcov. Pri tejto kategórii zvierat by sa vakcína mala použiť len na základe posúdenia prínosu-rizika zodpovedným veterinárnym lekárom a/alebo národnými kompetentnými autoritami v súvislosti so súčasnou vakcinačnou politikou proti BTV.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie:

Po podaní dvojnásobnej dávky neboli pozorované žiadne iné nežiaduce reakcie ako tie, ktoré sú opísané v časti „Nežiaduce udalosti“.

Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania:

Každá osoba, ktorá má v úmysle vyrábať, dovážať, držať, distribuovať, predávať, dodávať a používať tento veterinárny liek, sa musí najskôr poradiť s príslušným orgánom príslušného členského štátu o aktuálnych vakcinačných postupoch, pretože tieto aktivity môžu byť zakázané v členskom štáte, na jeho území alebo v časti jeho územia v súlade s národnou legislatívou zakázané.

Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

7. Nežiaduce účinky

Ovce:

Veľmi časté (>1 zviera/10 liečených zvierat):
Opuch v mieste vpichu ¹
Uzlík v mieste vpichu ²

Časté (1 až 10 zvierat/100 liečených zvierat):
Zvýšená teplota ³
Veľmi zriedkavé (< 1 ošetrované zviera/10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):
Strata chuti do jedla Reakcia z precitlivenosti

¹ Bezbolestný, priemer do 4 cm, do 9 dní, mení sa na uzlík.

² Bezbolestný, priemer do 4 cm, ustúpi do 14 dní.

³ Do 1 °C, do 72 hodín.

Hovädzí dobytok:

Veľmi časté (>1 zviera/10 liečených zvierat):
Opuch v mieste vpichu ¹ Uzlík v mieste vpichu ²
Zriedkavé (1 až 10 zvierat/10 000 liečených zvierat)
Zvýšená teplota ³
Veľmi zriedkavé (< 1 ošetrované zviera/10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)
Strata chuti do jedla Reakcia z precitlivenosti

¹ Bezbolestný, priemer do 9 cm, do 6 dní, mení sa na uzlík.

² Bezbolestný, priemer 0,5 až 9 cm, u 25 % zvierat ustúpi do 21 dní.

³ Do 1 °C, do 24 hodín.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Subkutánne použitie.

Primárna vakcinácia

Ovce od 2 mesiacov života:

Podajte dve dávky po 2 ml subkutánne s odstupom 3 týždňov.

Hovädzí dobytok od 2 mesiacov života:

Podajte dve dávky po 4 ml subkutánne s odstupom 3 týždňov.

Revakcinácia

Nie je stanovená.

9. Pokyn o správnom podaní

Pred použitím dobre potriasť. Vyhnúť sa viacnásobnému prepichnutiu uzáveru liekovky. Vyhnúť sa zavedeniu kontaminácie.

10. Ochranné lehoty

0 dní.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete/škatuli po Exp. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

EU/2/24/331/001-003

Veľkosti balenia:

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 52 ml

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 100 ml

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 252 ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

{MM/RRRR}

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v [databáze liekov Únie](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

België/Belgique/Belgien

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

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
Spanje/Espagne/Spanien
Tél: +34 986 330 400

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

Magyarország

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

Danmark

Ceva Animal Health A/S
Porschevej 12 – 7100
Vejde
Danmark
Tlf: +45 23848860

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

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

Deutschland

Ceva Tiergesundheit 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 Tiergesundheit 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