

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

HEPIZOVAC, injekcinė suspensija galvijams

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Viename vakcinos ml yra:

### veikliosios medžiagos:

inaktyvinto epizootinės hemoraginės ligos viruso (EHDV), 8 serotipo, padermės EHDV8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78  $10^{5.5} \text{CCID}_{50}^*$

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % ląstelių kultūros infekcinė dozė ekvivalentiška titrui prieš inaktyvaciją.

### Adjuvantai:

Aliuminio hidroksidas ..... 6 mg,  
išgrynintas saponinas (Quil A) .....0,05 mg.

### Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Tiomersalis	0,1 mg
Natrio chloridas	
Dinatrio fostatas	
Kalio fosfatas	
Injekcinis vanduo	

Baltos arba rausvai baltos spalvos suspensija.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1 Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai.

### 3.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Skirtas aktyviai galvijų imunizacijai, siekiant išvengti epizootinės hemoraginės ligos viruso 8 serotipo sukeltos viremijos.

Imuniteto pradžia: praėjus 3 savaitėms nuo pirminės vakcinacijos schemos užbaigimo.

Imuniteto trukmė: nenustatyta.

### 3.3 Kontraindikacijos

Nėra.

### 3.4 Specialieji išpėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Informacijos apie vakciną naudojimą galvijams, kurių kraujo serumo tyrimų rezultatai teigiami, įskaitant gyvūnus, kurių organizme yra motininių antikūnų, nėra.

### 3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims  
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams  
Atsitiktinai išsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės  
Netaikytinos.

### 3.6 Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai:

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų):	Patinimas injekcijos vietoje* Mazgelio susidarymas injekcijos vietoje** Skausmas injekcijos vietoje*** Pakilusi temperatūra****
---	--

\* Skersmuo iki 8 cm.

\*\* Skersmuo mažesnis nei 6 cm, išliekantis iki 3 savaičių.

\*\*\* Jaučiamas palpuojant, 2–3 dienomis po vakcinacijos.

\*\*\*\* Ne daugiau kaip 1,5 °C per 48 valandas po vakcinacijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, veterinarijos gydytojas turėtų siųsti registruotojui arba jo vietiniam atstovui ar nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

### 3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Neigiamas poveikis veršingoms karvėms nesitikimas. Vakciną neigiamas poveikis melžiamų karvių primilžiui nenumatomas.

Vaisingumas

Vakciną saugumas naudojant veisliniams patinams nenustatytas. Šios kategorijos gyvūnams vakciną galima naudoti tik atsižvelgus į atsakingo veterinarinio gydytojo ir (arba) šalies kompetentingos institucijos atliktą naudos ir rizikos santykio vertinimą pagal galiojančią vakcinacijos strategiją.

### 3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakciną saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

### 3.9 Dozės ir naudojimo būdas

Prieš naudojimą gerai suplakti. Vengti daugkartinio buteliuko kamštelio pradūrimo. Vengti užteršimo. Švirkšti po oda.

#### **Pirminė vakcinacija**

Nuo 2 mėn. amžiaus.

Suleisti dvi 4 ml dozes po oda, darant 3 savaitių pertrauką.

#### **Pakartotinė vakcinacija**

Nenustatyta.

### **3.10 Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)**

Netaikytinos.

### **3.11 Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką**

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

### **3.12 Išlauka**

0 parų.

## **4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **4.1 ATCvet kodas: QI02AA**

Skatinti galvijų aktyvų imunitetą prieš 8 serotipo epizootinės hemoraginės ligos virusą.

## **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **5.1 Pagrindiniai nesuderinamumai**

Negalima maišyti su jokių kitu veterinariniu vaistu.

### **5.2 Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

### **5.3 Specialieji laikymo nurodymai**

Laikyti ir gabenti šaltai (2 °C – 8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

### **5.4 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

52 ml, 100 ml arba 252 ml didelio tankio polietileno (DTP) buteliukai su brombutilo gumos kamšteliais ir aliumininiais gaubteliais.

#### Pakuotės dydžiai

1 buteliukas, 52 ml, kartoninėje dėžutėje.

1 buteliukas, 100 ml, kartoninėje dėžutėje.

1 buteliukas, 252 ml, kartoninėje dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **5.5 Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

#### **6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

„CZ Vaccines S.A.U.“

#### **7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/25/341/001-003

#### **8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data: {MMMM-mm-dd}

#### **9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

{MMMM-mm}

#### **IŠIMTINĖS APLINKYBĖS**

Registruotas naudoti išimtinėmis aplinkybėmis, todėl vertinimas remiasi nustatytais dokumentacijos reikalavimais. Dėl išsamių duomenų apie kokybę, saugą ar veiksmingumą trūkumo, atliktas tik ribotas kokybės, saugos ar veiksmingumo vertinimas.

#### **10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti [Sąjungos vaistų duomenų bazėje \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

## **II PRIEDAS**

### **KITOS REGISTRACIJOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI**

## KITOS REGISTRACIJOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI

### SPECIFINIS ĮPAREIGOJIMAS ĮVYKDYTI POREGISTRACINES UŽDUOTIS REGISTRAVIMO IŠIMTINĖMIS APLINKYBĖMIS ATVEJU

Registravus išimtinėmis aplinkybėmis ir remiantis Reglamento (EB) Nr. 2019/6 25 straipsniu, registruotojas per nustatytą laiką turi įvykdyti šias užduotis:

<b>Aprašymas</b>	<b>Terminas</b>
Baigti galutinio produkto stiprumo tyrimą. Duomenys bus pateikti iškart juos gavus.	2027 m. kovo mėn.
Užbaigus stabilumo tyrimus (iki 18 mėnesių), bus pateikti duomenys, patvirtinantys inaktyvuoto EHDV antigeno laikymo trukmę rekomenduojamomis laikymo sąlygomis. Apie visus aptiktus specifikacijos neatitikimus būtina nedelsiant informuoti Europos vaistų agentūrą.	2026 m. vasario mėn.
Užbaigus stabilumo tyrimus (iki 21 mėnesio), turėtų būti pateikti duomenys, patvirtinantys priimtina 18 mėnesių galutinio produkto laikymo terminą rekomenduojamomis laikymo sąlygomis. Apie visus aptiktus specifikacijos neatitikimus būtina nedelsiant informuoti Europos vaistų agentūrą. Tikimasi, kad iškart esant galimybei atlikti stiprumo tyrimą, jis bus įtrauktas į stabilumo programą. Tikimasi gauti stabilumo duomenis apie 52 ml dozę.	2026 m. birželio mėn.
Turi būti atliktas imuniteto trukmės tyrimas ir duomenys bus pateikti iškart juos gavus.	2027 m. vasario mėn.

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**



## **A. ŽENKLINIMAS**

## **DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**

**Kartoninė dėžutė (52 ml, 100 ml ir 252 ml)**

### **1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

HEPIZOVAC, injekcinė suspensija

### **2. VEIKLIOSIOS MEDŽIAGOS**

Viename vakcinos ml yra:

inaktyvinto epizootinės hemoraginės ligos viruso (EHDV), 8 serotipo, padermės EHDV8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78  $10^{5,5}$  CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % ląstelių kultūros infekcinė dozė ekvivalentiška titrui prieš inaktyvaciją.

### **3. PAKUOTĖS DYDIS**

52 ml  
100 ml  
252 ml

### **4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS**

Galvijai

### **5. INDIKACIJOS**

### **6. NAUDOJIMO BŪDAI**

Švirkšti po oda.

### **7. IŠLAUKA**

Išlauka: nulis dienų

### **8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {MMMM-mm}

Pradūrus kamštelį būtina sunaudoti per 10 val.

### **9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti ir gabenti šaltai.  
Negalima sušaldyti.  
Saugoti nuo šviesos.

**10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“**

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

**11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

„CZ Vaccines S.A.U.“

**14. REGISTRACIJOS NUMERIAI**

EU/2/25/341/001-003

**15. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**

**Kartoninė dėžutė 52 ml, 100 ml ir 252 ml**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

HEPIZOVAC, injekcinė suspensija

**2. VEIKLIOSIOS MEDŽIAGOS**

Viename vakcinos ml yra:

inaktyvinto epizootinės hemoraginės ligos viruso (EHDV), 8 serotipo, padermės EHDV8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78  $10^{5,5}$  CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % ląstelių kultūros infekcinė dozė ekvivalentiška titrui prieš inaktyvaciją.

**3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS**

Galvijai

**4. NAUDOJIMO BŪDAI**

Švirkšti po oda.

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

**5. IŠLAUKA**

Išlauka: nulis dienų.

**6. TINKAMUMO DATA**

Exp. {MMMM-mm}

Pradūrus kamštelį būtina sunaudoti per 10 val.

**7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

**8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

„CZ Vaccines S.A.U.“

**9. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

HEPIZOVAC, injekcinė suspensija galvijams

### 2. Sudėtis

Viename vakcinės ml yra:

#### veikliosios medžiagos:

inaktyvinto epizootinės hemoraginės ligos viruso (EHDV), 8 serotipo, padermės EHDV8 SPA  
2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78  $10^{5,5}$  CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % ląstelių kultūros infekcinė dozė ekvivalentiška titrui prieš inaktyvaciją.

#### Adjuvantai:

Aliuminio hidroksidas ..... 6 mg,  
išgrynintas saponinas (Quil A) .....0,05 mg.

#### Pagalbinės medžiagos

Tiomersalis ..... 0,1 mg

Baltos arba rausvai baltos spalvos suspensija.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai

### 4. Naudojimo indikacijos

Skirtas aktyviai galvijų imunizacijai, siekiant išvengti epizootinės hemoraginės ligos viruso 8 serotipo sukeltos viremijos.

Imuniteto pradžia: praėjus 3 savaitėms nuo pirminės vakcinacijos schemos užbaigimo.

Imuniteto trukmė: nenustatyta.

### 5. Kontraindikacijos

Nėra.

### 6. Specialieji įspėjimai

#### Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Informacijos apie vakcinės naudojimą galvijams, kurių kraujo serumo tyrimų rezultatai teigiami, įskaitant gyvūnus, kurių organizme yra motininių antikūnų, nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims  
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams  
Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

#### Vaikingumas ir laktacija

Neigiamas poveikis veršingoms karvėms nesitikimas. Vakcinas neigiamas poveikis melžiamų karvių primilžiui nenumatomas.

#### Vaisingumas

Vakcinas saugumas naudojant veisliniams patinams nenustatytas. Šios kategorijos gyvūnams vakciną galima naudoti tik atsižvelgus į atsakingo veterinarinės gydytojo ir (arba) šalies kompetentingos institucijos atliktą naudos ir rizikos santykio vertinimą pagal galiojančią vakcinacijos strategiją.

#### Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinas saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

#### Perdozavimas

Netaikytinas.

#### Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos

Asmenys, ketinantys gaminti, importuoti, laikyti, platinti, parduoti, tiekti ir naudoti šį veterinarinį vaistą, pirma turi sužinoti atitinkamos valstybės narės kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją, kadangi pagal nacionalinius teisės aktus ši veikla gali būti draudžiama visoje valstybės narės teritorijoje ar jos dalyje.

#### Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokiais kitais veterinariniais vaistais.

## **7. Nepageidaujami reiškiniai**

Galvijai:

Labai dažnos (> 1 gyvūnas iš 10 skiepytų gyvūnų):
Patinimas injekcijos vietoje*
Mazgelio susidarymas injekcijos vietoje**
Skausmas injekcijos vietoje***
Pakilusi temperatūra****

\* Skersmuo iki 8 cm.

\*\* Skersmuo mažesnis nei 6 cm, išliekantis iki 3 savaičių.

\*\*\* Jaučiamas palpuojant, 2–3 dienomis po vakcinacijos.

\*\*\*\* Ne daugiau kaip 1,5 °C, per 48 valandas po vakcinacijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarinės gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą. {nacionalinės sistemos duomenys}.



## **8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai**

Švirkšti po oda.

### **Pirminė vakcinacija**

Nuo 2 mėn. amžiaus.

Suleisti dvi 4 ml dozes po oda, darant 3 savaitių pertrauką.

### **Pakartotinė vakcinacija**

Nenustatyta.

## **9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo**

Prieš naudojimą gerai suplakti. Vengti daugkartinio buteliuko kamštelio pradūrimo. Vengti užteršimo.

## **10. Išlauka**

0 parų.

## **11. Specialieji laikymo nurodymai**

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2 °C – 8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės / dėžutės po „Tinka iki“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

## **12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

## **13. Veterinarinių vaistų klasifikacija**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

## **14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai**

EU/2/25/341/001-003

Pakuotės dydžiai

1 buteliukas, 52 ml, kartoninėje dėžutėje.  
1 buteliukas, 100 ml, kartoninėje dėžutėje.  
1 buteliukas, 252 ml, kartoninėje dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### 15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

{MMMM-mm}

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti [Sajungos vaistų duomenų bazėje](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### 16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

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

Kontaktiniai duomenys norint pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

##### **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

##### **Malta**

Ceva Salute Animale S.p.A  
Via dei Valtorta 48  
20127 Milan  
I-Italja  
Tel: +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

**Ireland**

Ceva Animal Health IE Ltd  
10 Earlsfort Terrace,  
2 D02 T380 Dublin  
Ireland  
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

**Slovenija**

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

**Ísland**

Ceva Animal Health A/S  
Porschevej 12  
7100 Vejle  
Danmörku  
Tlf: +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

**Italia**

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

**Suomi/Finland**

Ceva Animal Health A/S  
Porschevej 12  
7100 Vejle  
Tanska  
Tlf: +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

**Sverige**

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

**Latvija**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.  
ul. Stefana Okrzei 1A  
03-715 Warsaw  
Polija  
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

**17. Kita informacija**

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.