

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

HEPIZOVAC suspensija injekcijām liellopiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml vakcīnas satur:

Aktīvās vielas:

Epizootiskās hemorāģiskās slimības vīruss (EHDV), 8. serotips, celms EHDV8 SPA 2022/LCV_03
LCV Cod.:O78, inaktivēts $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% šūnu kultūras inficējošā deva, kas atbilst titram pirms inaktivācijas.

Adjuvanti:

Alumīnija hidroksīds 6 mg
Attīrīts saponīns (Quil A)0,05 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Tiomersāls	0,1 mg
Nātrija hlorīds	
Nātrija hidrogēnfosfāts	
Kālija fosfāts	
Ūdens injekcijām	

Balta vai rozīgi balta suspensija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Liellopi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Liellopu aktīvai imunizācijai, lai novērstu virēmiju, ko izraisa epizootiskās hemorāģiskās slimības vīrusa 8. serotips.

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

Imunitātes ilgums: nav noteikts.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Nav pieejama informācija par vakcīnas lietošanu seropozitīviem liellopiem, tostarp šiem dzīvniekiem ar maternālajām antivielām.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti bieži (> 1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Iekaisums injekcijas vietā* Mezglis injekcijas vietā** Sāpes injekcijas vietā*** Paaugstināta temperatūra****
---	--

* Diametrā līdz 8 cm.

** Diametrs ir mazāks par 6 cm, saglabājas līdz 3 nedēļām.

*** Palpējot 2. – 3. dienā pēc vakcinācijas.

**** Nepārsniedz 1,5 °C, 48 stundu laikā pēc vakcinācijas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Nav sagaidāma negatīva ietekme uz grūsnām govīm. Nav sagaidāma negatīva ietekme uz piena izslaukumu, lietojot vakcīnu laktējošām govīm.

Auglība:

Vakcīnas drošums vīrišķās kārtas vaislas dzīvniekiem nav noteikts. Šīs kategorijas dzīvniekiem vakcīnu drīkst lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas un/vai nacionālās kompetentās iestādes atzinuma, ņemot vērā spēkā esošo vakcinācijas politiku.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Pirms lietošanas flakonu rūpīgi saskalināt. Izvairīties no vairākkārtējas flakona caurduršanas. Izvairīties no flakona satura piesārņošanas. Subkutānai lietošanai.

Primārā vakcinācija

No 2 mēnešu vecuma.

Injicēt subkutāni divas 4 ml devas ar 3 nedēļu starplaiku.

Revakcinācija

Nav noteikts.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Nav piemērojams.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Jebkurai personai pirms šo veterināro zāļu ražošanas, ieviešanas, izplatīšanas, tirdzniecības, piegādes un lietošanas uzsākšanas ir jākonsultējas ar dalībvalsts kompetento iestādi par spēkā esošajiem dzīvnieku vakcinācijas noteikumiem, jo šīs darbības var būt aizliegtas visā dalībvalstī vai daļā tās teritorijas saskaņā ar valsts tiesību aktiem.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QI02AA

Liellopu aktīvās imunitātes stimulēšanai pret epizootiskās hemorāģiskās slimības vīrusu, 8. serotipu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 18 mēneši. Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 10 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Augsta blīvuma polietilēna (ABPE) 52 ml, 100 ml vai 252 ml pudeles ar brombutila aizbāžņiem un alumīnija vāciņiem.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar 1 pudeli, kas satur 52 ml.

Kartona kastīte ar 1 pudeli, kas satur 100 ml.

Kartona kastīte ar 1 pudeli, kas satur 252 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

CZ Vaccines S.A.U.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

EU/2/25/341/001-003

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: {DD/MM/GGGG}.

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

{MM/GGGG}

ĀRKĀRTAS APSTĀKĻI:

Tirdzniecības atļauja izsniegta ārkārtas apstākļos, un tāpēc novērtējums veikts, pamatojoties uz pielāgotām prasībām attiecībā uz dokumentāciju. Veikts tikai ierobežots kvalitātes, drošuma vai iedarbīguma novērtējums visaptverošu kvalitātes, drošuma vai iedarbīguma datu trūkuma dēļ.

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama [Savienības zāļu datubāzē](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PIELIKUMS

CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

ĪPAŠI NOSACĪJUMI PASĀKUMU PABEIGŠANAI PĒC ĀRKĀRTAS APSTĀKĻOS PIEŠKIRTAS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS IZSNIEGŠANAS

Tā kā šī tirdzniecības atļauja ir izsniegta ārkārtas apstākļos un saskaņā ar Regulas (ES) 2019/6 25. pantu, TAT noteiktajā laika posmā jāveic šādi pasākumi:

Apraksts	Terminš
Jāpabeidz gatavā produkta potences testa izstrāde. Dati jāiesniedz, tiklīdz tie ir pieejami.	2027. gada marts
Stabilitātes pētījumu dati (līdz 18 mēnešiem) jāiesniedz pēc to pabeigšanas, lai apstiprinātu inaktivētā EHDV antigēna glabāšanas laiku ieteiktajos uzglabāšanas apstākļos. Par rezultātiem, kas neatbilst specifikācijām, ir nekavējoties jāziņo Eiropas Zāļu aģentūrai.	2026. gada februāris
Dati no stabilitātes pētījumiem (līdz 21 mēnesim) jāiesniedz pēc pabeigšanas, lai apstiprinātu pieņemto 18 mēnešu derīguma termiņu ieteiktajos gatavā produkta uzglabāšanas apstākļos. Par rezultātiem, kas neatbilst specifikācijām, ir nekavējoties jāziņo Eiropas Zāļu aģentūrai. Tiklīdz būs pieejams potences tests, to paredzēts iekļaut stabilitātes programmā. Tiek gaidīti 52 ml iepakojuma stabilitātes dati.	2026. gada jūnijs
Jāveic pētījums par imunitātes ilgumu un jāiesniedz dati, tiklīdz tie ir pieejami.	2027. gada februāris

III PIELIKUMS

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastīte (52 ml, 100 ml un 252 ml)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

HEPIZOVAC suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml vakcīnas satur:

Epizootiskās hemorāģiskās slimības vīruss (EHDV), 8. serotips, celms EHDV8 SPA 2022/LCV_03
LCV Cod.:O78, inaktivēts $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% šūnu kultūras inficējošā deva, kas atbilst titram pirms inaktivācijas.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

52 ml
100 ml
252 ml

4. MĒRĶSUGAS

Liellopi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.
Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

CZ Vaccines S.A.U.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

EU/2/25/341/001-003

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

52 ml, 100 ml un 252 ml pudele

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

HEPIZOVAC suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml vakcīnas satur:

Epizootiskās hemorāģiskās slimības vīruss (EHDV), 8. serotips, celms EHDV8 SPA 2022/LCV_03
LCV Cod.:O78, inaktivēts $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% šūnu kultūras inficējošā deva, kas atbilst titram pirms inaktivācijas.

3. MĒRĶSUGAS

Liellopi.

4. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.
Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

CZ Vaccines S.A.U.

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

HEPIZOVAC suspensija injekcijām liellopiem

2. Sastāvs

Katrs ml vakcīnas satur:

Aktīvās vielas:

Epizootiskās hemorāģiskās slimības vīruss (EHDV), 8. serotips, celms EHDV8 SPA 2022/LCV_03
LCV Cod.:O78, inaktivēts $10^{5,5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% šūnu kultūras inficējošā deva, kas atbilst titram pirms inaktivācijas.

Adjuvanti

Alumīnija hidroksīds 6 mg
Attīrīts saponīns (Quil A) 0,05 mg

Palīgvielas

Tiomersāls 0,1 mg

Balta vai rozīgi balta suspensija.

3. Mērķsugas

Liellopi,

4. Lietošanas indikācijas

Liellopu aktīvai imunizācijai, lai novērstu virēmiju, ko izraisa epizootiskās hemorāģiskās slimības vīrusa 8. serotips.

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas pēc primārās vakcinācijas shēmas pabeigšanas.

Imunitātes ilgums: nav noteikts

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Nav pieejama informācija par vakcīnas lietošanu seropozitīviem liellopiem, tostarp šiem dzīvniekiem ar maternālajām antivielām.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:
Nav piemērojams.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:
Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Nav sagaidāma negatīva ietekme uz grūsnām govīm. Nav sagaidāma negatīva ietekme uz piena izslaukumu, lietojot vakcīnu laktējošām govīm.

Auglība:

Vakcīnas drošums vīrišķās kārtas vaislas dzīvniekiem nav noteikts. Šīs kategorijas dzīvniekiem vakcīnu drīkst lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas un/vai nacionālās kompetentās iestādes atzinuma, ņemot vērā spēkā esošo vakcinācijas politiku.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana:

Nav piemērojams

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Jebkurai personai pirms šo veterināro zāļu ražošanas, ieviešanas, izplatīšanas, tirdzniecības, piegādes un lietošanas uzsākšanas ir jākonsultējas ar dalībvalsts kompetento iestādi par spēkā esošajiem dzīvnieku vakcinācijas noteikumiem, jo šīs darbības var būt aizliegtas visā dalībvalstī vai daļā tās teritorijas saskaņā ar valsts tiesību aktiem.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti bieži (> 1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):
Iekaisums injekcijas vietā*
Mezglis injekcijas vietā**
Sāpes injekcijas vietā***
Paaugstināta temperatūra****

* Diametrā līdz 8 cm.

** Diametrs ir mazāks par 6 cm, saglabājas līdz 3 nedēļām.

*** Palpējot 2.–3. dienā pēc vakcinācijas.

****Nepārsniedz 1,5 °C, 48 stundu laikā pēc vakcinācijas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: {informācija par nacionālo ziņošanas sistēmu}

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Subkutānai lietošanai.

Primārā vakcinācija

No 2 mēnešu vecuma.

Injicēt subkutāni divas 4 ml devas ar 3 nedēļu starplaiku.

Revakcinācija

Nav noteikts.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms lietošanas flakonu rūpīgi saskalināt. Izvairīties no vairākkārtējas flakona caurduršanas. Izvairīties no flakona satura piesārņošanas.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā/uz kastītes pēc Expp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 10 stundas

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

EU/2/25/341/001-003

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar 1 pudeli, kas satur 52 ml.

Kartona kastīte ar 1 pudeli, kas satur 100 ml.

Kartona kastīte ar 1 pudeli, kas satur 252 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

{MM/GGGG}

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama [Savienības zāļu datubāzē](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño

Pontevedra

Spānija

Tel: +34 986 330 400

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

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