

LIITE I
VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

HEPIZOVAC injektioneste, suspensio naudalle

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi ml rokotetta sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Epitsoottisen verenvuototaudin virus (EHDV), serotyyppi 8, kanta EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktivoitu $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % soluviljelmästä infektoiva annos, joka vastaa titteriä ennen inaktivointia.

Adjuvantit:

Alumiinihydroksidi 6 mg
Puhdistettu saponiini (Quil A)0,05 mg

Apuaineet:

Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus	Määrällinen koostumus, jos tämä tieto on tarpeen eläinlääkkeen annostelemiseksi oikein
Tiomersaali	0,1 mg
Natriumkloridi	
Dinatriumfosfaatti	
Kaliumfosfaatti	
Injektionesteisiin käytettävä vesi	

Valkoinen tai vaaleanpunertavan valkoinen suspensio.

3. KLIINiset TIEDOT

3.1 Kohde-eläinlaji(t)

Nauta

3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Nautojen aktiiviseen immunisointiin epitsoottisen verenvuototaudin viruksen serotyypin 8 aiheuttaman viremian estämiseksi.

Immuneetin kehittyminen: 3 viikkoa ensisijaisen rokotusohjelman päättymisestä.

Immuneetin kesto: ei ole vahvistettu

3.3 Vasta-aiheet

Ei ole.

3.4 Erityisvaroitukset

Rokota vain terveitä eläimiä.

Rokotteen käytöstä seropositiivisten nautojen hoidossa ei ole tietoa. Tämä koskee myös eläimiä, joilla on maternaalisia vasta-aineita.

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:
Ei oleellinen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:
Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeluun:
Ei oleellinen.

3.6 Haittatapahtumat

Nauta:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Injektiokohdan tulehdus* Injektiokohdan kyhmy** Kipu injektiokohdassa*** Kohonnut ruumiinlämpötila****
---	---

* Halkaisija enintään 8 cm..

** Halkaisija alle 6 cm, säilyy enintään 3 viikkoa.

*** Palpaation yhteydessä, päivinä 2–3 rokotuksen jälkeen.

**** Ei yli 1,5 °C, 48 tunnin sisällä rokotuksesta.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Lisätietoja yhteystiedoista on myös pakkausselosteessa.

3.7 Käyttö tiineyden, laktation tai muninnan aikana

Tiineys ja laktatio:

Kielteisiä vaikutuksia ei ole odotettavissa tiineille lehmille. Rokotteella ei ole kielteistä vaikutusta rokotettujen lehmien maidontuotantoon laktation aikana.

Hedelmällisyys:

Rokotteiden turvallisuutta siitosuroksilla ei ole selvitetty. Näillä eläimillä rokotetta saa käyttää vain vastaavan eläinlääkärin ja/tai kansallisten toimivaltaisten viranomaisten tekemän hyöty-riskiarvion perusteella voimassa olevan rokotuskäytännön mukaan.

3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

3.9 Antoreitit ja annostus

Ravista hyvin ennen käyttöä. Vältä avaamasta ampulleja turhaan. Vältä kontaminaatiota. Ihon alle.

Perusrokotus

2 kuukauden iästä alkaen.

Anna kaksi 4 ml:n annosta ihon alle pitäen 3 viikkoa väliä.

Tehosterokotus

Ei määritetty.

3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)

Ei oleellinen.

3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobilääkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi

Jokaisen henkilön, joka aikoo valmistaa, maahantuoda, pitää hallussaan, jaella, myydä, toimittaa tai käyttää tätä eläinlääkettä, on ensin otettava yhteyttä kyseisen jäsenvaltion toimivaltaiseen viranomaiseen ajantasaisten rokotusmääräysten selvittämiseksi, koska edellä mainitut toimenpiteet saattavat olla kiellettyjä tässä jäsenvaltiossa tai jossakin sen osassa kansallisen lainsäädännön perusteella.

3.12 Varoajat

Nolla vrk.

4. IMMUNOLOGISET TIEDOT

4.1 ATCvet-koodi: QI02AA

Aktiivisen immuniteetin stimulointi naudoilla epitsoottisen verenvuototaudin viruksen serotyyppejä 8 vastaan.

5. FARMASEUTTISET TIEDOT

5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

5.2 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 18 kuukautta.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 10 tuntia.

5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Säilytä valolta suojassa.

5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Korkeatiheyspolyeteenistä (HDPE) valmistettu pullo (pakkauskoot 52 ml, 100 ml tai 252 ml), suljettu bromibutyylitulpalla ja alumiinisinetillä.

Pakkauskoot:

Kartonkipakkaus, jossa yksi 52 ml:n pullo
Kartonkipakkaus, jossa yksi 100 ml:n pullo
Kartonkipakkaus, jossa yksi 252 ml:n pullo

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jättemateriaalien hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

EU/2/25/341/001-003

8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: {PP.KK.VVVV}.

9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ

{KK/VVVV}

POIKKEUKSELLISET OLOSUHTEET:

Myyntilupa myönnetty poikkeuksellisissa olosuhteissa ja siksi arviointi perustuu mukautettuihin asiakirjavaatimuksiin. Koska kattava laatu-, turvallisuus- tai tehoaineisto puuttuu, laatu, turvallisuus tai teho on arvioitu vain suppeasti.

10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

LIITE II

MYYNTELUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET

MYYNTELUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET

ERITYINEN VELVOITE TOTEUTTAA MYYNTELUVAN MYÖNTÄMISEN JÄLKEISIÄ TOIMENPITEITÄ, KUN MYYNTELUPA ON MYÖNNETTY POIKKEUKSELLISISSA OLOSUHTEISSA

Koska tämä myyntilupa on myönnetty poikkeuksellisissa olosuhteissa asetuksen (EU) No 2019/6 25 artiklan mukaisesti, myyntiluvan haltijan on toteutettava seuraavat toimenpiteet mainittuun määräaikaan mennessä:

Kuvaus	Määräaika
Valmista tuotetta koskevan tehotestin kehittämisen loppuun suorittaminen. Tiedot pitää toimittaa mahdollisimman pian.	Maaliskuu 2027
Tiedot stabiilisuustutkimuksista (18 kuukauteen asti) pitää toimittaa niiden valmistuessa, jotta vahvistetaan kesto aika inaktivoitulle EHDV:n antigeenille suositelluissa varastointiolosuhteissa. Poikkeavista tuloksista on ilmoitettava välittömästi Euroopan lääkevirastolle.	Helmikuu 2026
Tiedot stabiilisuustutkimuksista (21 kuukauteen asti) pitää toimittaa niiden valmistuessa, jotta vahvistetaan 18 kuukauden hyväksytty kesto aika valmiille tuotteelle suositelluissa varastointiolosuhteissa. Poikkeavista tuloksista on ilmoitettava välittömästi Euroopan lääkevirastolle. Niin pian kuin tehotesti on saatavilla, se on sisällytettävä stabiilisuushjelmaan. Stabiilisuustietoja 52 ml:n annoksesta odotetaan.	Kesäkuu 2026
On suoritettava tutkimus immunitetin kestosta, ja tiedot on toimitettava heti, kun ne ovat saatavilla.	Helmikuu 2027

LIITE III

MYyntIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE

A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT

SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA ULKOPAKKAUKSESSA**Kartonkipakkaus (52 ml, 100 ml and 252 ml)****1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

HEPIZOVAC injektioneste, suspensio

2. VAIKUTTAVAT AINEET

Yksi ml rokotetta sisältää:

Epitsoottisen verenvuototaudin virus (EHDV), serotyyppi 8, kanta EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktivoitu $10^{5.5}$ CCID₅₀**CCID₅₀: 50 % soluviijelmästä infektoiva annos, joka vastaa titteriä ennen inaktivointia.**3. PAKKAUSKOKO**52 ml
100 ml
252 ml**4. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Nauta

5. KÄYTTÖAIHEET**6. ANTOREITIT**

Ihon alle.

7. VAROAJAT

Varoajat: nolla vrk

8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä avattu pakkaus 10 tunnin kuluessa.

9. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

Säilytä ja kuljeta kylmässä.
Ei saa jäättyä.
Säilytä valolta suojassa.

10. MERKINTÄ ”LUE PAKKAUSSELOSTE ENNEN KÄYTTÖÄ”
--

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

11. MERKINTÄ ”ELÄIMILLE”

Eläimille.

12. MERKINTÄ ”EI LASTEN NÄKYVILLE EIKÄ ULOTTUVILLE”
--

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

13. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

14. MYYNTILUVAN NUMEROT

EU/2/25/341/001-003

15. ERÄNUMERO

Lot {numero}

SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA SISÄPAKKAUKSESSA

52 ml:n, 100 ml:n ja 252 ml:n pullo

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

HEPIZOVAC injektioneste, suspensio

2. VAIKUTTAVAT AINEET

Yksi ml rokotetta sisältää:

Epitsoottisen verenvuototaudin virus (EHDV), serotyyppi 8, kanta EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktivoitu $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % soluviljelmästä infektoiva annos, joka vastaa titteriä ennen inaktivointia.

3. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Nauta

4. ANTOREITIT

Ihon alle.
Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

5. VAROAJAT

Varoajat: nolla vrk.

6. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

Exp. {KK/VVVV}

Käytä avattu pakkaus 10 tunnin kuluessa.

7. SÄILYTYSTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAROTOIMET

Säilytä ja kuljeta kylmässä.
Ei saa jäätyä.
Säilytä valolta suojassa.

8. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

9. ERÄNUMERO

Lot {numero}

B. PAKKAUSSELOSTE

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

HEPIZOVAC injektioneste, suspensio naudalle

2. Koostumus

Yksi ml rokotetta sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Epitsoottisen verenvuototaudin virus (EHDV), serotyyppi 8, kanta EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktivoitu $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50 % soluviljelmästä infektoiva annos, joka vastaa titteriä ennen inaktivoitua.

Adjuvantit:

Alumiinihydroksidi 6 mg
Puhdistettu saponiini (Quil A)0,05 mg

Apuaineet:

Tiomersaali 0,1 mg

Valkoinen tai vaaleanpunertavan valkoinen suspensio.

3. Kohde-eläinlaji(t)

Nauta

4. Käyttöaiheet

Nautojen aktiiviseen immunisointiin epitsoottisen verenvuototaudin viruksen serotyypin 8 aiheuttaman viremian estämiseksi.

Immuneetin kehittyminen: 3 viikkoa ensisijaisen rokotusohjelman päättymisestä.

Immuneetin kesto: ei ole vahvistettu

5. Vasta-aiheet

Ei ole.

6. Erityisvaroitukset

Erityisvaroitukset:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Rokotteen käytöstä seropositiivisten nautojen hoidossa ei ole tietoa. Tämä koskee myös eläimiä, joilla on maternaalisia vasta-aineita.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:
Ei oleellinen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:
Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäälllys.

Tiineys ja laktaatio:
Kielteisiä vaikutuksia ei ole odotettavissa tiineille lehmille. Rokotteella ei ole kielteistä vaikutusta rokotettujen lehmien maidontuotantoon laktaation aikana.

Hedelmällisyys:
Rokotteen turvallisuutta siitosuroksilla ei ole selvitetty. Näillä eläimillä rokotetta saa käyttää vain vastaavan eläinlääkärin ja/tai kansallisten toimivaltaisten viranomaisten tekemän hyöty-riskiarvion perusteella voimassa olevan rokotuskäytännön mukaan.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:
Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antamista on tehtävä tapauskohtaisesti.

Yliannostus:
Ei oleellinen

Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset ehdot:
Jokaisen henkilön, joka aikoo valmistaa, maahantuoda, pitää hallussaan, jaella, myydä, toimittaa tai käyttää tätä eläinlääkettä, on ensin otettava yhteyttä kyseisen jäsenvaltion toimivaltaiseen viranomaiseen ajantasaisten rokotusmääräysten selvittämiseksi, koska edellä mainitut toimenpiteet saattavat olla kiellettyjä tässä jäsenvaltiossa tai jossakin sen osassa kansallisen lainsäädännön perusteella.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:
Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa

7. Haittatapahtumat

Nauta:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):
Injektiokohdan tulehdus*
Injektiokohdan kyhmy**
Kipu injektiokohdassa***
Kohonnut rumiinlämpötila****

* Halkaisija enintään 8 cm..

** Halkaisija alle 6 cm, säilyy enintään 3 viikkoa.

*** Palpaation yhteydessä, päivinä 2–3 rokotuksen jälkeen.

****Ei yli 1,5 °C, 48 tunnin sisällä rokotuksesta.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai sen

paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta: {kansallisen järjestelmän yksityiskohdat}

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Ihon alle.

Perusrokotus

2 kuukauden iästä alkaen.

Anna kaksi 4 ml:n annosta ihon alle pitäen 3 viikkoa väliä.

Tehosterokotus

Ei määritetty.

9. Annostusohjeet

Ravista hyvin ennen käyttöä. Vältä avaamasta ampulleja turhaan. Vältä kontaminaatiota.

10. Varoajat

Nolla vrk.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätyä.

Säilytä valolta suojassa.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä/ulkopakkauksessa merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 10 tuntia.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Eläinlääkemääräys.

14. Myyntiluvan numero(t) ja pakkauskoot

Pakkauskoot:

Kartonkipakkaus, jossa yksi 52 ml:n pullo
Kartonkipakkaus, jossa yksi 100 ml:n pullo
Kartonkipakkaus, jossa yksi 252 ml:n pullo

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

{KK/VVVV}

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

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

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

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

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