

**PŘÍLOHA I**  
**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

## 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

HEPIZOVAC injekční suspenze pro skot

## 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Každý ml vakcíny obsahuje:

### Léčivé látky:

Virus epizootické hemoragické choroby (EHDV, Epizootic haemorrhagic disease), sérotyp 8, kmen EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78, inaktivovaný  $10^{5.5}$ CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % infekční dávka pro buněčnou kulturu odpovídající titru před inaktivací.

### Adjuvans:

Hydroxid hlinitý ..... 6 mg  
Purifikovaný saponin (Quil A) .....0,05 mg

### Pomocné látky:

| Kvalitativní složení pomocných látek a dalších složek | Kvantitativní složení, pokud je tato informace nezbytná pro řádné podání veterinárního léčivého přípravku |
|-------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Thiomersal                                            | 0,1 mg                                                                                                    |
| Chlorid sodný                                         |                                                                                                           |
| Hydrogenfosforečnan sodný                             |                                                                                                           |
| Hydrogenfosforečnan draselný                          |                                                                                                           |
| Voda pro injekci                                      |                                                                                                           |

Bílá nebo růžovo-bílá suspenze.

## 3. KLINICKÉ INFORMACE

### 3.1 Cílové druhy zvířat

Skot

### 3.2 Indikace pro použití pro každý cílový druh zvířat

K aktivní imunizaci skotu k prevenci virémie způsobené sérotypem 8 viru epizootického hemoragického onemocnění.

Nástup imunity: 3 týdny po provedení základní vakcinace.

Trvání imunity: nebylo stanoveno.

### 3.3 Kontraindikace

Nejsou.

### 3.4 Zvláštní upozornění

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Informace o použití této vakcíny u séropozitivního skotu včetně těch s mateřskými protilátkami nejsou dostupné.

### 3.5 Zvláštní opatření pro použití

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Neuplatňuje se.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného sebepoškození injekčně podaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Zvláštní opatření pro ochranu životního prostředí:

Neuplatňuje se.

### 3.6 Nežádoucí účinky

Skot:

|                                                    |                                                                                                                                          |
|----------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Velmi časté<br>(> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat): | Zánět v místě injekčního podání*<br>Zatvrdnutí v místě injekčního podání**<br>Bolest v místě injekčního podání***<br>Zvýšená teplota**** |
|----------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

\* Průměr do 8 cm.

\*\* Průměr méně než 6 cm, přetrvávající až 3 týdny.

\*\*\* Při pohmatu, 2. až 3. den po vakcinaci.

\*\*\*\* Nepřesahující 1,5 °C, během 48 hodin po vakcinaci.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti veterinárního léčivého přípravku. Hlášení je třeba zaslat, pokud možno, prostřednictvím veterinárního lékaře, buď držiteli rozhodnutí o registraci, nebo jeho místnímu zástupci, nebo příslušnému vnitrostátnímu orgánu prostřednictvím národního systému hlášení. Podrobné kontaktní údaje naleznete v příbalové informaci.

### 3.7 Použití v průběhu březosti, laktace nebo snášky

Březost a laktace:

U březích krav se neočekává žádný nežádoucí vliv. Při použití vakcíny u laktujících krav se neočekává žádný nežádoucí vliv na produkci mléka.

Plodnost:

Bezpečnost vakcín nebyla prokázána u chovných samců. U této kategorie zvířat by se měla vakcína používat pouze po zvážení poměru terapeutického prospěchu a rizika odpovědným veterinárním lékařem a/nebo příslušnými vnitrostátními orgány v souladu s aktuální vakcinační politikou.

### 3.8 Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce

Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

### 3.9 Cesty podání a dávkování

Před použitím důkladně protřepat. Vyvarujte se opětovného propíchnutí uzávěru lahvičky. Zamezte kontaminaci.

Subkutánní podání.

### **Základní vakcinace**

Od 2 měsíců věku.

Podajte dvě dávky po 4 ml subkutánně s odstupem 3 týdnů.

### **Revakcinace**

Nebyla stanovena.

## **3.10 Příznaky předávkování (a kde je relevantní, první pomoc a antidota)**

Neuplatňuje se.

## **3.11 Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití, včetně omezení používání antimikrobních a antiparazitárních veterinárních léčivých přípravků, za účelem snížení rizika rozvoje rezistence**

Osoba, která má v úmyslu vyrábět, dovážet, držet, distribuovat, prodávat, vydávat a používat tento veterinární léčivý přípravek, se musí na prvním místě informovat u příslušného úřadu členského státu o aktuálních vakcinačních postupech, protože tyto aktivity mohou být v členském státě zakázány na celém území nebo jeho části v souladu s národní legislativou.

## **3.12 Ochranné lhůty**

Bez ochranných lhůt.

# **4. IMUNOLOGICKÉ INFORMACE**

## **4.1 ATCvet kód : QI02AA**

Ke stimulaci aktivní imunity skotu proti viru epizootického hemoragického onemocnění, sérotyp 8.

# **5. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

## **5.1 Hlavní inkompatibility**

Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

## **5.2 Doba použitelnosti**

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 18 měsíců.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 10 hodin.

## **5.3 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2 °C – 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

## **5.4 Druh a složení vnitřního obalu**

Plastové lahvičky (HDPE) o objemu 52 ml, 100 ml nebo 252 ml s bromobutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem.

**Velikosti balení:**

Kartonová krabička s 1 lahvičkou obsahující 52 ml

Kartonová krabička s 1 lahvičkou obsahující 100 ml

Kartonová krabička s 1 lahvičkou obsahující 252 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

**5.5 Zvláštní opatření pro likvidaci nepoužitých veterinárních léčivých přípravků nebo odpadů, které pochází z těchto přípravků**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a národními systémy sběru, které jsou platné pro příslušný veterinární léčivý přípravek.

**6. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

CZ Vaccines S.A.U.

**7. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

EU/2/25/341/001-003

**8. DATUM PRVNÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: {DD/MM/RRRR}.

**9. DATUM POSLEDNÍ AKTUALIZACE SOUHRNU ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

{MM/RRRR}

**VÝJIMEČNÉ OKOLNOSTI:**

Registrace udělena za výjimečných okolností, a posouzení se proto zakládá na přizpůsobených požadavcích na dokumentaci. Posouzení jakosti, bezpečnosti nebo účinnosti bylo provedeno pouze v omezeném rozsahu vzhledem k nedostatku komplexních údajů o jakosti, bezpečnosti nebo účinnosti

**10. KLASIFIKACE VETERINÁRNÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v [databázi přípravků Unie \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

## **PŘÍLOHA II**

### **DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**

## DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE

### ZVLÁŠTNÍ POVINNOST TÝKAJÍCÍ SE SPLNĚNÍ POREGISTRAČNÍCH OPATŘENÍ PŘI REGISTRACI ZA VÝJIMEČNÝCH OKOLNOSTÍ

Protože se jedná o registraci za výjimečných okolností a podle článku 25 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2019/6, je držitel rozhodnutí o registraci povinen provést ve stanoveném termínu tato opatření:

| Popis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Datum splnění |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Provedení vývoje testu účinnosti konečného přípravku. Údaje by měly být poskytnuty, jakmile budou k dispozici.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Březen 2027   |
| Po provedení by měly být poskytnuty údaje ze studií stability (do 18 měsíců), které potvrdí dobu použitelnosti inaktivovaného antigenu EHDV za doporučených podmínek skladování. Veškeré výsledky odchylovající se od specifikace je třeba neprodleně sdělit Evropské agentuře pro léčivé přípravky.                                                                                                                                                     | Únor 2026     |
| Po provedení by měly být poskytnuty údaje ze studií stability (do 21 měsíců), které potvrdí schválenou dobu použitelnosti konečného přípravku 18 měsíců za doporučených podmínek skladování. Veškeré výsledky odchylovající se od specifikace je třeba neprodleně sdělit Evropské agentuře pro léčivé přípravky. Jakmile bude test účinnosti k dispozici, očekává se, že bude zahrnut do programu stability. Očekávají se údaje o stabilitě 52ml balení. | Červen 2026   |
| Měla by být provedena studie trvání imunity a údaje by měly být poskytnuty, jakmile budou k dispozici.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | Únor 2027     |

**PŘÍLOHA III**  
**OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE**



## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

## PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Lepenková krabička (52 ml, 100 ml a 252 ml)

### 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

HEPIZOVAC injekční suspenze

### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Každý ml vakcíny obsahuje:

Virus epizootické hemoragické choroby (EHDV, Epizootic haemorrhagic disease), sérotyp 8, kmen EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78, inaktivovaný  $10^{5.5}$ CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % infekční dávka pro buněčnou kulturu odpovídající titru před inaktivací.

### 3. VELIKOST BALENÍ

52 ml  
100 ml  
252 ml

### 4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Skot

### 5. INDIKACE

### 6. CESTY PODÁNÍ

Subkutánní podání.

### 7. OCHRANNÉ LHŮTY

Ochranné lhůty: bez ochranných lhůt.

### 8. DATUM EXSPIRACE

Exp. {mm/rrrr}

Po otevření spotřebujte do 10 hodin.

### 9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte a přepravujte chlazené.  
Chraňte před mrazem.  
Chraňte před světlem.

**10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.

**12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

CZ Vaccines S.A.U.

**14. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

EU/2/25/341/001-003

**15. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

## **PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

Lahvička o objemu 52 ml, 100 ml a 252 ml

### **1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

HEPIZOVAC injekční suspenze

### **2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK**

Každý ml vakcíny obsahuje:

Virus epizootické hemoragické choroby (EHDV, Epizootic haemorrhagic disease), sérotyp 8, kmen EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78, inaktivovaný  $10^{5.5}$ CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % infekční dávka pro buněčnou kulturu odpovídající titru před inaktivací.

### **3. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT**

Skot

### **4. CESTY PODÁNÍ**

Subkutánní podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

### **5. OCHRANNÉ LHŮTY**

Ochranné lhůty: bez ochranných lhůt.

### **6. DATUM EXSPIRACE**

Exp. {mm/rrrr}

Po otevření spotřebujte do 10 hodin.

### **7. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte a přepravujte chlazené.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

### **8. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

CZ Vaccines S.A.U.

|                       |
|-----------------------|
| <b>9. ČÍSLO ŠARŽE</b> |
|-----------------------|

Lot {číslo}

## **B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE

### 1. Název veterinárního léčivého přípravku

HEPIZOVAC injekční suspenze pro skot

### 2. Složení

Každý ml vakcíny obsahuje:

#### Léčivé látky:

Virus epizootické hemoragické choroby (EHDV, Epizootic haemorrhagic disease), sérotyp 8, kmen EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV Cod.:O78, inaktivovaný  $10^{5.5}$ CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: 50 % infekční dávka pro buněčnou kulturu odpovídající titru před inaktivací.

#### Adjuvans:

Hydroxid hlinitý ..... 6 mg

Purifikovaný saponin (Quil A) ..... 0,05 mg

#### Pomocné látky:

Thiomersal ..... 0,1 mg

Bílá nebo růžovo-bílá suspenze.

### 3. Cílové druhy zvířat

Skot

### 4. Indikace pro použití

K aktivní imunizaci skotu k prevenci virémie způsobené sérotypem 8 viru epizootického hemoragického onemocnění.

Nástup imunity: 3 týdny po provedení základní vakcinace.

Trvání imunity: nebylo stanoveno.

### 5. Kontraindikace

Nejsou.

### 6. Zvláštní upozornění

#### Zvláštní upozornění:

Vakcinovat pouze zdravá zvířata.

Informace o použití této vakcíny u séropozitivního skotu včetně těch s mateřskými protilátkami nejsou dostupné.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:  
Neuplatňuje se.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:  
V případě náhodného sebepoškození injekčně podaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Březost a laktace:  
U březích krav se neočekává žádný nežádoucí vliv. Při použití vakcíny u laktujících krav se neočekává žádný nežádoucí vliv na produkci mléka.

Plodnost:  
Bezpečnost vakcíny nebyla prokázána u chovných samců. U této kategorie zvířat by se měla vakcína používat pouze po zvážení poměru terapeutického prospěchu a rizika odpovědným veterinárním lékařem a/nebo příslušnými vnitrostátními orgány v souladu s aktuální vakcinační politikou.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:  
Nejsou dostupné informace o bezpečnosti a účinnosti této vakcíny, pokud se používá zároveň s jiným veterinárním léčivým přípravkem. Rozhodnutí o použití této vakcíny před nebo po jakémkoliv jiném veterinárním léčivém přípravku musí být provedeno na základě zvážení jednotlivých případů.

Předávkování:  
Neuplatňuje se

Zvláštní omezení pro použití a zvláštní podmínky pro použití:  
Osoba, která má v úmyslu vyrábět, dovážet, držet, distribuovat, prodávat, vydávat a používat tento veterinární léčivý přípravek, se musí na prvním místě informovat u příslušného úřadu členského státu o aktuálních vakcinačních postupech, protože tyto aktivity mohou být v členském státě zakázány na celém území nebo jeho části v souladu s národní legislativou.

Hlavní inkompatibility:  
Nemísit s jiným veterinárním léčivým přípravkem.

## **7. Nežádoucí účinky**

Skot:

|                                                 |
|-------------------------------------------------|
| Velmi časté (> 1 zvíře / 10 ošetřených zvířat): |
| Zánět v místě injekčního podání*                |
| Zatvrdnutí v místě injekčního podání**          |
| Bolest v místě injekčního podání***             |
| Zvýšená teplota****                             |

\* Průměr do 8 cm.

\*\* Průměr méně než 6 cm, přetrvávající až 3 týdny.

\*\*\* Při pohmatu, 2. až 3. den po vakcinaci.

\*\*\*\* Nepřesahující 1,5 °C během 48 hodin po vakcinaci.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo jeho místnímu zástupci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení: {údaje o národním systému}



## **8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání**

Subkutánní podání.

### **Základní vakcinace**

Od 2 měsíců věku.

Podejte dvě dávky po 4 ml subkutánně s odstupem 3 týdnů.

### **Revakcinace**

Nebyla stanovena.

## **9. Informace o správném podávání**

Před použitím důkladně protřepat. Vyvarujte se opětovného propíchnutí uzávěru lahvičky. Zamezte kontaminaci.

## **10. Ochranné lhůty**

Bez ochranných lhůt.

## **11. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2 °C – 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě/krabici. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 10 hodin.

## **12. Zvláštní opatření pro likvidaci**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

## **13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

## **14. Registrační čísla a velikosti balení**

EU/2/25/341/001-003

Velikosti balení:

Kartonová krabička s 1 lahvičkou obsahující 52 ml

Kartonová krabička s 1 lahvičkou obsahující 100 ml

Kartonová krabička s 1 lahvičkou obsahující 252 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

#### **15. Datum poslední revize příbalové informace**

{MM/RRRR}

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v [databázi přípravků Unie](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktní údaje**

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño

Pontevedra

Španělsko

Tel: +34 986 330 400

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

##### **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