

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

HEPIZOVAC süstesuspensioon veistele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks ml vaktsiini sisaldab:

Toimeained:

Epizootilise hemorraagia viirus (EHDV), serotüüp 8, tüvi EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktiveeritud $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% rakukultuuri nakatav annus, mis on võrdne tiitriga enne inaktiveerimist.

Adjuvandid:

Alumiiniumhüdroksiid 6 mg
Puhastatud saponiin (Quil A)0,05 mg

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Tiomersaal	0,1 mg
Naatriumkloriid	
Dinaatriumfosfaat	
Kaaliumfosfaat	
Süstevesi	

Valge või roosakasvalge suspensioon.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Veis

3.2 Näidustused loomaliigiti

Veiste aktiivseks immuniseerimiseks epizootilise hemorraagia viiruse serotüübi 8 põhjustatud vireemia vältimiseks.

Immuunsuse teke: kolm nädalat pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Immuunsuse kestus: ei ole kindlaks tehtud

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Puuduvad andmed vaktsiini kasutamise kohta seropositiivsetel veistel, sealhulgas loomadel, kelle antikehad pärinevad emalt.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel.

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks.

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Veis:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Süstekoha põletik* Süstekoha sõlm** Süstekoha valu*** Kõrgenenud kehatemperatuur****
--	---

* Läbimõõt kuni 8 cm.

** Läbimõõt alla 6 cm, püsib kuni 3 nädalat.

*** Palpeerimisel, 2.–3. päeval pärast vaktsineerimist.

**** Mitte üle 1,5 °C 48 tunni jooksul pärast vaktsineerimist.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või selle kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Tiinus ja laktatsioon:

Tiinetele lehmadele manustamisel ei ole oodata negatiivset mõju. Vaktsiini manustamisel lakteerivatele lehmadele ei eeldata negatiivset mõju piimatoodangule.

Sigivus:

Vaktsiinide ohutus isastel suguloomadel ei ole tõestatud. Sellistel loomadel tohib vaktsiini kasutada ainult pärast vastutava veterinaararsti ja/või pädeva asutuse poolt tehtud kasu/riski suhte hindamist, võttes arvesse kehtivat vaktsineerimispoliitikat.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed selle vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Enne kasutamist hoolikalt loksutada. Vältida vaktsiini võtmist süstlasse mitmest eri viaalist. Vältida viaali sisu saastamist vaktsiini võtmisel süstlasse.
Subkutaanne manustamine.

Esmane vaktsineerimine

Alates vanusest 2 elukuud.

Manustada subkutaanselt kaks 4 ml annust kolmenädalase vahega.

Revaktsineerimine

Ei ole kehtestatud.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Ei rakendata.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Iga isik, kes kavatseb toota, importida, omada, turustada, müüa, tarnida ja kasutada seda veterinaarravimit, peab eelnevalt konsulteerima vastava liikmesriigi pädeva asutusega kehtiva vaktsineerimispoliitika osas, sest need tegevused võivad olla liikmesriigi territooriumil või osal selle territooriumist siseriiklike õigusaktidega keelatud.

3.12 Keeluajad

0 päeva.

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI02AA

veiste aktiivse immuunsuse stimuleerimine epizootilise hemorraagia viiruse serotüübi 8 vastu.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 18 kuud.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 10 tundi.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida ja transportida külmas (2 °C – 8 °C).

Mitte hoida sügavkülmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

52 ml, 100 ml või 252 ml suure tihedusega polüetüleenist (HDPE) pudelid, mis on suletud bromobutüülist punnkorgi ja alumiiniumkinnitusega.

Pakendid:

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 52 ml

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 100 ml

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 252 ml

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/25/341/001-003

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: {pp.kk.aaaa}.

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÖTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{kk/aaaa}

ERANDLIKUD ASJAOLUD:

Erandlikel asjaoludel antud müügiluba ja kohandatud dokumentatsiooninõuetele põhinev hindamine. Põhjalike kvaliteedi-, ohutus- või efektiivsusandmete puudumise tõttu on kvaliteedi, ohutuse või efektiivsuse osas läbi viidud ainult piiratud hindamine.

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on [liidu ravimite andmebaasis](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

ERIKOHUSTUSED ERANDLIKEL ASJAOLUDEL VÄLJASTATUD MÜÜGILOA JÄRGSETE MEETMETE TÄITMISEKS

Kuna müügiluba on väljastatud erandlikel asjaoludel kooskõlas ELimääruse 2019/6 artikliga 25, viib müügiloa hoidja ettenähtud aja jooksul läbi järgmised meetmed:

Kirjeldus	Kuupäev
Lõpptoote tõhususuuringu väljatöötamise lõpule viimine. Andmed tuleb esitada niipea, kui need on kättesaadavad.	Märts 2027
Stabiilsusuuringutest (kuni 18 kuud) kogutud andmed tuleb esitada pärast uuringute lõpetamist, et kinnitada inaktiveeritud EHDV antigeeni kõlblikkusaeg soovitatud säilitustingimustes. Kõikidest spetsifikatsioonile mittevastavatest tulemustest tuleb viivitamatult teatada Euroopa Ravimiametile.	Veebruar 2026
Stabiilsusuuringutest (kuni 21 kuud) kogutud andmed tuleb esitada pärast uuringute lõpetamist, et kinnitada lõpptootele aktsepteeritud 18-kuuline kõlblikkusaeg soovitatud säilitustingimuste juures. Kõikidest spetsifikatsioonile mittevastavatest tulemustest tuleb viivitamatult teatada Euroopa Ravimiametile. Niipea kui tõhususuuring on saadaval, eeldatakse selle lisamist stabiilsusprogrammi. Stabiilsusandmeid oodatakse 52 ml pakendi kohta.	Juuni 2026
Immuunsuse kestuse kohta tuleb läbi viia uuring ja andmed esitada niipea, kui need on kättesaadavad.	Veebruar 2027

III LISA

PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pappkarp (52 ml, 100 ml ja 252 ml)

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

HEPIZOVAC süstesuspensioon

2. TOIMEAINETE SISALDUS

Üks ml vaktsiini sisaldab:

Epizootilise hemorraagia viirus (EHDV), serotüüp 8, tüvi EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktiveeritud $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% rakukultuuri nakatav annus, mis on võrdne tiitriga enne inaktiveerimist.

3. PAKENDI SUURUS

52 ml
100 ml
252 ml

4. LOOMALIIGID

Veis

5. NÄIDUSTUSED

6. MANUSTAMISVIIS

Subkutaanne manustamine.

7. KEELUAJAD

Keeluajad: 0 päeva

8. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada kuni 10 tunni jooksul.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.
Mitte hoida sügavkülmas.
Hoida valguse eest kaitstult.

10. MÄRGE „ENNE RAVIMI KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“
--

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE "HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS"

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

14. MÜÜGILOA NUMBRID

EU/2/25/341/001-003

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pudel 52 ml, 100 ml ja 252 ml

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

HEPIZOVAC süstesuspensioon

2. TOIMEAINETE SISALDUS

Üks ml vaktsiini sisaldab:

Epizootilise hemorraagia viirus (EHDV), serotüüp 8, tüvi EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktiveeritud $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% rakukultuuri nakatav annus, mis on võrdne tiitriga enne inaktiveerimist.

3. LOOMALIIGID

Veis

4. MANUSTAMISVIIS

Subkutaanne manustamine.
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

5. KEELUAJAD

Keeluajad: 0päeva.

6. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast esmast avamist kasutada kuni 10 tunni jooksul.

7. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida ja transportida külmas.
Mitte hoida sügavkülmas.
Hoida valguse eest kaitstult.

8. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

CZ Vaccines S.A.U.

9. PARTII NUMBER

Lot {number}

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

HEPIZOVAC süstesuspensioon veistele

2. Koostis

Üks ml vaktsiini sisaldab:

Toimeained:

Epizootilise hemorraagia viirus (EHDV), serotüüp 8, tüvi EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktiveeritud $10^{5.5}$ CCID₅₀*

*CCID₅₀: 50% rakukultuuri nakatav annus, mis on võrdne tiitriga enne inaktiveerimist.

Adjuvandid:

Alumiiniumhüdroksiid 6 mg
Puhastatud saponiin (Quil A)0,05 mg

Abiained

Tiomersaal 0,1 mg

Valge või roosakasvalge suspensioon.

3. Loomaliigid

Veis

4. Näidustused

Veiste aktiivseks immuniseerimiseks epizootilise hemorraagia viiruse serotüübi 8 põhjustatud vireemia vältimiseks.

Immuunsuse teke: kolm nädalat pärast esmase vaktsineerimisskeemi lõpetamist.

Immuunsuse kestus: ei ole kindlaks tehtud

5. Vastunäidustused

Ei ole.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Puuduvad andmed vaktsiini kasutamise kohta seroposiitivsetel veistel, sealhulgas loomadel, kelle antikehad pärinevad emalt.

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei rakendata.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Tiinus ja laktatsioon:

Tiinetele lehmadele manustamisel ei ole oodata negatiivset mõju. Vaktsiini manustamisel lakteerivatele lehmadele ei eeldata negatiivset mõju piimatoodangule.

Sigivus:

Vaktsiini ohutus isastel suguloomadel ei ole tõestatud. Sellistel loomadel tohib vaktsiini kasutada ainult pärast vastutava veterinaararsti ja/või pädeva asutuse poolt tehtud kasu/riski suhte hindamist, võttes arvesse kehtivat vaksineerimispoliitikat.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Üleannustamine

Ei rakendata

Kasutuspiirangud ja kasutamise eritingimused

Iga isik, kes kavatab toota, importida, omada, turustada, müüa, tarnida ja kasutada seda veterinaarravimit, peab eelnevalt konsulteerima vastava liikmesriigi pädeva asutusega kehtiva vaksineerimispoliitika osas, sest need tegevused võivad olla liikmesriigi territooriumil või osal selle territooriumist siseriiklike õigusaktidega keelatud.

Kokkusobimatus:

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

7. Kõrvaltoimed

Veised:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):
Süstekoha põletik*
Süstekoha sõlm**
Süstekoha valu***
Kõrgenenud kehatemperatuur****

* Läbimõõt kuni 8 cm.

** Läbimõõt alla 6 cm, püsib kuni 3 nädalat.

*** Palpeerimisel, 2.–3. päeval pärast vaksineerimist.

**** Mitte üle 1,5 °C 48 tunni jooksul pärast vaksineerimist.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviisid ja -meetod

Subkutaanne manustamine.

Esmane vaktsineerimine

Alates vanusest 2 elukuud.

Manustada subkutaanselt kaks 4 ml annust kolmenädalase vahega.

Revaktsineerimine

Ei ole kehtestatud.

9. Soovitused õige manustamise osas

Enne kasutamist hoolikalt loksutada. Vältida vaktsiini võtmist süstlasse mitmest eri viaalist. Vältida viaali sisu saastamist vaktsiini võtmisel süstlasse.

10. Keeluajad

0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida ja transportida külmas (2 °C – 8 °C).

Mitte hoida sügavkülmas.

Hoida valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil/karbil pärast Exp. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 10 tundi.

12. Erinõuded hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloo numbrid ja pakendi suurused

EU/2/25/341/001-003

Pakendid:

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 52 ml

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 100 ml

Pappkarp 1 pudeliga, mis sisaldab 252 ml

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{kk/aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on [liidu ravimite andmebaasis](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja partii vabastamise eest vastutav tootja ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño

Pontevedra

Hispaania

Tel: +34 986 330 400

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

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