

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## 1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

HEPIZOVAC injeksjonsvæske, suspensjon til storfe

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver ml vaksine inneholder:

### Virkestoffer:

Epizootisk hemoragisk sykdomsvirus (EHDV), serotype 8, stamme EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV  
kod.:O78, inaktivert  $10^{5.5}$ CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: cellekultur-infektiv dose 50 %, ekvivalent til titer før inaktivering.

### Adjuvanter:

Aluminiumhydroksid ..... 6 mg  
Renset saponin (Quil A) .....0,05 mg

### Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Tiomersal	0,1 mg
Natriumklorid	
Dinatriumfosfat	
Kaliumfosfat	
Vann til injeksjonsvæsker	

Hvit eller rosa-hvit suspensjon.

## 3. KLINISK INFORMASJON

### 3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Storfe

### 3.2 Indikasjoner for bruk hos hver målart

Aktiv immunisering av storfe for å forebygge viremi forårsaket av serotype 8 av epizootisk hemoragisk sykdomsvirus.

Begynnende immunitet: 3 uker etter fullføring av primært vaksinasjonsregime.

Varighet av immunitet: ikke etablert

### 3.3 Kontraindikasjoner

Ingen.

### 3.4 Særlige advarsler

Vaksiner kun friske dyr.

Ingen informasjon er tilgjengelig ved bruk av vaksinen på seropositive storfe, inkludert de med maternale antistoffer.

### 3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

### 3.6 Bivirkninger

Storfe:

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):	betennelse på injeksjonsstedet* knute på injeksjonsstedet** smerte på injeksjonsstedet*** forhøyet temperatur****
---	--

\* Diameter inntil 8 cm.

\*\* Diameter på mindre enn 6 cm. Varer inntil 3 uker.

\*\*\* Ved palpasjon, på 2.–3. dagen etter vaksinerings.

\*\*\*\* Overskrider ikke 1,5 °C de første 48 timene etter vaksinerings.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

### 3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet og diegiving:

Det forventes ingen negativ innvirkning på drektige storfe. Vaksinerings har ingen negativ innvirkning på melkeproduksjonen hos lakterende storfe.

Fertilitet:

Sikkerhet til vaksinen er ikke klarlagt hos avlsokser. I denne dyregruppen skal vaksinen kun brukes etter en nytte/risikovurdering fra ansvarlig veterinær og/eller de nasjonale kompetente myndigheter som bestemmer gjeldende retningslinjer for vaksinerings.

### 3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

### **3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering**

Rist godt før bruk. Unngå gjentatte anbrudd av flasken. Bruk aseptisk teknikk for å unngå forurensning.

Subkutan bruk.

#### **Primær vaksinasjon**

Fra 2 måneders alder.

Administrer to doser med 4 ml subkutan med 3 ukers mellomrom.

#### **Revaksinasjon**

Ikke etablert.

### **3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)**

Ikke relevant.

### **3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens**

Enhver person som har til hensikt å produsere, importere, besitte, distribuere, selge, utlevere og bruke dette preparatet, skal først rådføre seg med landets kontrollmyndighet vedrørende gjeldende vaksinasjonspolitikken da disse aktiviteter kan være forbudt i et medlemsland på deler av eller hele dets område som følge av nasjonal lovgivning.

### **3.12 Tilbakeholdelsestider**

0 døgn.

## **4. IMMUNOLOGISK INFORMASJON**

### **4.1 ATCvet-kode: QI02AA**

For å stimulere aktiv immunisering av storfe mot epizootisk hemoragisk sykdomsvirus, serotype 8.

## **5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **5.1 Relevante uforlikeligheter**

Skal ikke blandes med andre preparater.

### **5.2 Holdbarhet**

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 18 måneder.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer.

### **5.3 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C–8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

### **5.4 Indre emballasje, type og sammensetning**

Polyetylenflasker (HDPE) med høy tetthet, på 52 ml, 100 ml, eller 252 ml med bromobutylpropp og aluminiumsforsegling.

**Pakningsstørrelser:**

Pappeske med 1 flaske som inneholder 52 ml  
Pappeske med 1 flaske som inneholder 100 ml  
Pappeske med 1 flaske som inneholder 252 ml

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

**5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater**

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

**6. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

CZ Vaccines S.A.U.

**7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/25/341/001-003

**8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 23/04/2025.

**9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN**

{MM/ÅÅÅÅ}

**SÆRLIGE OMSTENDIGHETER:**

Markedsføringstillatelsen er gitt på grunnlag av særlige omstendigheter og vurderingen er derfor basert på tilpassede krav til dokumentasjon. Bare en begrenset vurdering av kvalitet, sikkerhet eller effektivitet er utført som følge av manglende data på kvalitet, sikkerhet eller effektivitet.

**10. RESEPTSTATUS**

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i [Unionens preparatdatabase \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

## **VEDLEGG II**

### **ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

## ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

### SPESIFIKK FORPLIKTELSE TIL Å FULLFØRE TILTAK ETTER GODKJENNING FOR MARKEDSFØRINGSTILLATELSE UNDER SÆRLIGE OMSTENDIGHETER

Ettersom dette er en godkjenning gitt under særlige omstendigheter i henhold til artikkel 25 av forordning (EF) 2019/6, skal innehaver av markedsføringstillatelsen utføre følgende tiltak innen de angitte tidsrammer:

Beskrivelse	Forfallsdato
Fullførelse av gjennomføring av en virkningstest på det ferdige preparatet. Data skal fremlegges så snart de foreligger.	Mars 2027
Data fra stabilitetsstudiene (opptil 18 måneder) skal leveres ved ferdigstilling for å bekrefte holdbarheten under anbefalte oppbevaringsforhold for det inaktiverte EHDV-antigenet. Eventuelle avvik fra spesifikasjonsresultatet skal umiddelbart meddeles Det europeiske legemiddelkontoret.	Februar 2026
Data fra stabilitetsstudiene (opptil 21 måneder) skal leveres ved ferdigstilling for å bekrefte godkjent holdbarhet på 18 måneder under anbefalte oppbevaringsforhold for det ferdige preparatet. Eventuelle avvik fra spesifikasjonsresultatet skal umiddelbart meddeles Det europeiske legemiddelkontoret. Så snart en virkningstest er tilgjengelig, forventes denne å bli inkludert i stabilitetsprogrammet. Stabilitetsdata på presentasjonen av 52 ml forventes.	Juni 2026
En studie av immunitetsvarigheten skal utføres, og data skal fremlegges så snart de blir tilgjengelige.	Februar 2027

**VEDLEGG III**  
**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**



## **A. MERKING**

## OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN

Pappeske (52 ml, 100 ml og 252 ml)

### 1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

HEPIZOVAC injeksjonsvæske, suspensjon

### 2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER

Hver ml vaksine inneholder:

Epizootisk hemoragisk sykdomsvirus (EHDV), serotype 8, stamme EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV  
kod.:O78, inaktivert  $10^{5.5}$ CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: cellekultur-infektiv dose 50 %, ekvivalent til titer før inaktivering.

### 3. PAKNINGSSTØRRELSE

52 ml  
100 ml  
252 ml

### 4. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Storfe

### 5. INDIKASJONER

### 6. TILFØRSELSVEIER

Subkutan bruk.

### 7. TILBAKEHOLDELSESTIDER

Tilbakeholdelsestider: 0 døgn

### 8. UTLØPSDATO

Exp. {mm/åååå}

Etter åpning, brukes innen 10 timer.

### 9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares og transporteres nedkjølt.  
Skal ikke fryses.  
Beskyttes mot lys.

**10. TEKSTEN "LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK"**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**11. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr.

**12. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

CZ Vaccines S.A.U.

**14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/25/341/001-003

**15. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJEN**

Flaske på 52 ml, 100 ml og 252 ml

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

HEPIZOVAC injeksjonsvæske, suspensjon

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER**

Hver ml vaksine inneholder:

Epizootisk hemoragisk sykdomsvirus (EHDV), serotype 8, stamme EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV  
kod.:O78, inaktivert  $10^{5.5}$ CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: cellekultur-infektiv dose 50 %, ekvivalent til titer før inaktivering.

**3. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Storfe

**4. TILFØRSELSVEIER**

Subkutan bruk.  
Les pakningsvedlegget før bruk.

**5. TILBAKEHOLDELSESTIDER**

Tilbakeholdelsestider: 0 døgn.

**6. UTLØPSDATO**

Exp. {mm/åååå}

Etter åpning, brukes innen 10 timer.

**7. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares og transporteres nedkjølt  
Skal ikke fryses.  
Beskyttes mot lys.

**8. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

CZ Vaccines S.A.U.

**9. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## PAKNINGSVEDLEGG

### 1. Veterinærpreparatets navn

HEPIZOVAC injeksjonsvæske, suspensjon til storfe

### 2. Innholdsstoffer

Hver ml vaksine inneholder:

#### Virkestoffer:

Epizootisk hemoragisk sykdomsvirus (EHDV), serotype 8, stamme EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV  
kod.:O78, inaktivert  $10^{5.5}$ CCID<sub>50</sub>\*

\*CCID<sub>50</sub>: cellekultur-infektiv dose 50 %, ekvivalent til titer før inaktivering.

#### Adjuvanter:

Aluminiumhydroksid ..... 6 mg  
Renset saponin (Quil A) .....0,05 mg

#### Hjelpestoffer:

Tiomersal ..... 0,1 mg

Hvit eller rosa-hvit suspensjon.

### 3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Storfe

### 4. Indikasjoner for bruk

Aktiv immunisering av storfe for å forebygge viremi forårsaket av serotype 8 av epizootisk hemoragisk sykdomsvirus.

Begynnende immunitet: 3 uker etter fullføring av primært vaksinasjonsregime.

Varighet av immunitet: ikke etablert

### 5. Kontraindikasjoner

Ingen.

### 6. Særlige advarsler

#### Særlige advarsler:

Vaksiner kun friske dyr.

Ingen informasjon er tilgjengelig ved bruk av vaksinen på seropositive storfe, inkludert de med maternale antistoffer.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Direktighet og diegiving:

Det forventes ingen negativ innvirkning på direkte storfe. Vaksinerings har ingen negativ innvirkning på melkeproduksjonen hos lakterende storfe.

Fertilitet:

Sikkerhet til vaksinen er ikke klarlagt hos avlsokser. I denne dyregruppen skal vaksinen kun brukes etter en nytte/risikovurdering fra ansvarlig veterinær og/eller de nasjonale kompetente myndigheter som bestemmer gjeldende retningslinjer for vaksinerings.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av denne vaksinen ved bruk sammen med andre preparater. Det må derfor avgjøres i det enkelte tilfelle om denne vaksinen skal brukes før eller etter andre preparater.

Overdosering:

Ikke relevant

Særlige restriksjoner for bruk og særlige betingelser for bruk:

Enhver person som har til hensikt å produsere, importere, besitte, distribuere, selge, utlevere og bruke dette preparatet, skal først rådføre seg med landets kontrollmyndighet vedrørende gjeldende vaksinasjonspolitikken da disse aktiviteter kan være forbudt i et medlemsland på deler av eller hele dets område som følge av nasjonal lovgivning.

Relevante uforlikeligheter:

Skal ikke blandes med andre preparater.

## **7. Bivirkninger**

Storfe:

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):
betennelse på injeksjonsstedet*
knute på injeksjonsstedet**
smerte på injeksjonsstedet***
forhøyet temperatur****

\* Diameter inntil 8 cm.

\*\* Diameter på mindre enn 6 cm. Varer inntil 3 uker.

\*\*\* Ved palpasjon, på 2.–3. dagen etter vaksinerings.

\*\*\*\*Overskrider ikke 1,5 °C de første 48 timene etter vaksinerings.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller dens lokale representant ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}



## **8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte**

Subkutan bruk.

### **Primær vaksinasjon**

Fra 2 måneders alder.

Administrer to doser med 4 ml subkutant med 3 ukers mellomrom.

### **Revaksinasjon**

Ikke etablert.

## **9. Opplysninger om korrekt bruk**

Rist godt før bruk. Unngå gjentatte anbrudd av flasken. Bruk aseptisk teknikk for å unngå forurensning.

## **10. Tilbakeholdelsestider**

0 døgn.

## **11. Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares og transporteres nedkjølt (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Beskyttes mot lys.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten/esken etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 10 timer.

## **12. Avfallshåndtering**

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

## **13. Reseptstatus**

Preparat underlagt reseptplikt.

## **14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser**

EU/2/25/341/001-003

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1 flaske som inneholder 52 ml  
Pappeske med 1 flaske som inneholder 100 ml  
Pappeske med 1 flaske som inneholder 252 ml

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

**15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget**

{MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i [Unionens preparatdatabase \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

**16. Kontaktinformasjon**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Spain

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

**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

**CZ Vaccines S.A.U.**

A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Spanje/Espagne/Spanien  
Tel: +34 986 330 400

**CZ Vaccines S.A.U.**

A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Ispanija  
Tel: +34 986 330 400

**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

**CZ Vaccines S.A.U.**

A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Испания  
Тел: +34 986 330 400

**CZ Vaccines S.A.U.**

A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Spuenien /Espagne/Spanien  
Pontevedra  
Тел: +34 986 330 400

**Česká republika**

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.  
Prievozská 5434/6a, 821 09  
Bratislava  
Slovenská republika  
Tel: +800 35 22 11 51

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

**Danmark**

Ceva Animal Health A/S  
Porschevej 12  
7100 Vejle  
Danmark  
Tlf.: +800 35 22 11 51

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

**Deutschland**

Ceva Tiergesundheit GmbH  
Kanzlerstraße 4  
40472 Düsseldorf  
Deutschland  
Tel: +800 35 22 11 51

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

**Magyarország**

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

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

**Malta**

Ceva Salute Animale S.p.A  
Via dei Valtorta 48  
20127 Milan  
l-Italja  
Tel: +800 35 22 11 51

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

**Nederland**

Ceva Sante Animale B.V  
Tiendweg 8c  
2671 SB Naaldwijk  
Nederland  
Tel: +800 35 22 11 51

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

**Eesti**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.  
ul. Stefana Okrzei 1A  
03-715 Warsaw  
Poola  
Tel.: +800 35 22 11 51

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

**Ελλάδα**

Ceva Hellas LLC  
Ethnarchou Makariou 34  
16341 Ilioupoli  
Ελλάδα  
Τηλ: +800 35 22 11 51

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

**España**

Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España  
Tel: +34 986 330 400

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

**Norge**

Ceva Animal Health A/S  
Porschevej 12  
7100 Vejle  
Danmark  
Tlf: +800 35 22 11 51

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

**Österreich**

Ceva Tiergesundheit GmbH  
Kanzlerstraße 4  
40472 Düsseldorf  
Deutschland  
Tel: +800 35 22 11 51

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

**Polska**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.  
ul. Stefana Okrzei 1A  
03-715 Warszawa  
Polska  
Tel.: +800 35 22 11 51

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

**France**

Ceva Santé Animale  
8 rue de Logrono  
33500 Libourne  
France  
Tél: +800 35 22 11 51

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

**Hrvatska**

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

**Unconditional d.o.o.**

Radnička cesta 177  
10000 Zagreb  
Republika Hrvatska  
Mail: ncusak@u1974.com  
Mob. + 385 91 2203 608

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

**Ireland**

Ceva Animal Health Limited  
Explorer House, Mercury Park, Wycombe  
Lane, Wooburn Green, HP10 0HH High  
Wycombe,  
The United Kingdom  
Tel: +800 35 22 11 51

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

**Portugal**

Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Espanha  
Tel: +34 986 330 400

CZ Vaccines 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

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

**Slovenija**

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

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

**Ísland**

Ceva Animal Health A/S  
Porschevej 12  
7100 Vejle  
Danmörku  
Tlf: +800 35 22 11 51

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

**Italia**

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

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

**Κύπρος**

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

**Slovenská republika**

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.  
Prievozska 5434/6a, 821 09  
Bratislava  
Slovenská republika  
Tel: +800 35 22 11 51

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

**Suomi/Finland**

Ceva Animal Health A/S  
Porschevej 12  
7100 Vejle  
Tanska  
Tlf: +800 35 22 11 51

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

**Sverige**

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

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Spanien  
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

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Ispanija  
Tel: +34 986 330 400

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Ceva Animal Health Limited  
Explorer House, Mercury Park, Wycombe  
Lane, Wooburn Green, HP10 0HH High  
Wycombe,  
The United Kingdom  
Tel: +800 35 22 11 51

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Spain  
Tel: +34 986 330 400