

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

BLUEVAC-3-suspensie voor injectie voor schapen en runderen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Blauwtongvirus (BTV), serotype 3, stam BTV-3/NET2023, geïnactiveerd $10^{6,5}$ CCID₅₀ *

* CCID₅₀: 50% cell culture infective dose, overeenkomend met de titer vóór inactivatie.

Adjuvantia:

Aluminiumhydroxide 6 mg

Gezuiverd saponine (Quil A) 0,05 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Thiomersal	0,1 mg
Natriumchloride	
Dinatriumfosfaat	
Kaliumfosfaat	
Water voor injecties	

Witte of roze-witte suspensie.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Schaap en rund.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Schaap

Voor de actieve immunisatie van schapen om de viremie, sterfte en klinische verschijnselen veroorzaakt door het serotype 3 van het blauwtongvirus te verminderen.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na voltooiing van het basisvaccinatieschema.

Duur van de immuniteit: niet vastgesteld.

Rund

Voor de actieve immunisatie van runderen om de viremie veroorzaakt door het serotype 3 van het blauwtongvirus te verminderen.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na voltooiing van het basisvaccinatieschema.

Duur van de immuniteit: niet vastgesteld.

3.3 Contra-indicaties

Geen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Er is geen informatie beschikbaar over het gebruik van het vaccin bij seropositieve schapen en runderen, waaronder dieren met maternale antilichamen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Schaap:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Zwelling op de injectieplaats ¹ Knobbel op de injectieplaats ²
Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):	Verhoogde temperatuur ³
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Verlies van de eetlust Overgevoeligheidsreactie

¹Pijnloos, diameter tot 4 cm, gedurende maximaal 9 dagen, verandert in een knobbel.

²Pijnloos, diameter tot 4 cm, trekt binnen 14 dagen weg.

³Tot 1 °C, gedurende maximaal 72 uur.

Rund:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):	Zwelling op de injectieplaats ¹ Knobbel op de injectieplaats ²
Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren)	Verhoogde temperatuur ³
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen)	Verlies van de eetlust Overgevoeligheidsreactie Afname van de melkproductie

	Abortus
--	---------

¹Pijnloos, diameter tot 9 cm, gedurende maximaal 6 dagen, verandert in een knobbel.

²Pijnloos, diameter 0,5 tot 9 cm, trekt in 25% van de dieren binnen 21 dagen weg.

³Tot 1 °C, gedurende maximaal 24 uur.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel naar de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiters voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

Vruchtbaarheid:

De veiligheid van de vaccins is niet vastgesteld bij mannelijke fokdieren. Bij deze dieren dient het vaccin alleen gebruikt te worden overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts en/of de nationaal bevoegde autoriteit met betrekking tot het huidige vaccinatiebeleid tegen blauwtongvirus (BTV).

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Vóór gebruik goed schudden. Vermijd meerdere keren aanprikken. Vermijd het binnenbrengen van verontreinigingen.

Voor subcutaan gebruik.

Basisvaccinatie

Schapen vanaf een leeftijd van 2 maanden:

Twee doses van 2 ml subcutaan toedienen met een tussenpoos van 3 weken.

Runderen vanaf een leeftijd van 2 maanden:

Twee doses van 4 ml subcutaan toedienen met een tussenpoos van 3 weken.

Hervaccinatie

Niet vastgesteld.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiften)

Na toediening van een dubbele dosis werden geen andere bijwerkingen waargenomen dan die beschreven in rubriek 3.6.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Ieder persoon die het voornemen heeft om een diergeneesmiddel te produceren, in te voeren, te bezitten, distribueren, verkopen, leveren en gebruiken, moet voorafgaand de desbetreffende bevoegde instantie in de betrokken lidstaat raadplegen over het actuele vaccinatiebeleid. Deze activiteiten kunnen op het hele grondgebied van een lidstaat of een deel ervan namelijk verboden zijn op grond van de nationale wetgeving.

3.12 Wachtijd(en)

Nul dagen.

4. IMMUNOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QI04AA02

Om de actieve immuniteit van schapen en runderen tegen het blauwtongvirus serotype 3 te stimuleren.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel: 18 maanden.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 10 uur.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

HDPE flessen van 52 ml, 100 ml of 252 ml met broombutylrubber stoppen en aluminium afdichtingen.

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 1 fles van 52 ml

Kartonnen doos met 1 fles van 100 ml

Kartonnen doos met 1 fles van 252 ml

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

CZ Vaccines S.A.U.

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/24/331/001–003

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 20/02/2025

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

{MM/JJJJ}

UITZONDERLIJKE OMSTANDIGHEDEN:

Vergunning voor het in de handel brengen in uitzonderlijke omstandigheden, waardoor de beoordeling heeft plaatsgevonden op basis van aangepaste voorschriften betreffende de documentatie. Er is slechts een beperkte beoordeling van de kwaliteit, veiligheid en werkzaamheid uitgevoerd, omdat er een gebrek is aan uitgebreide gegevens over de kwaliteit, veiligheid en werkzaamheid.

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II

**OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING
VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

SPECIFIEKE VERPLICHTING TOT AFRONDING VAN MAATREGELEN NA VERGUNNINGVERLENGING TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN ONDER UITZONDERLIJKE OMSTANDIGHEDEN

Ten aanzien van deze toelating onder uitzonderlijke omstandigheden zal de houder van de vergunning voor het in de handel brengen, op grond van artikel 25 van Verordening (EU) 2019/6, de volgende maatregelen binnen de gestelde termijn uitvoeren:

Omschrijving	Uiterste datum
De resultaten van real-time stabiliteitsonderzoeken voor het vaccin, tot 27 maanden, moeten worden verstrekt om de claim van een houdbaarheid van 2 jaar te bevestigen. Als er afwijkingen worden ontdekt, moet dit onmiddellijk aan het Europees Geneesmiddelenbureau worden gemeld.	April 2027
De resultaten van stabiliteitsonderzoeken voor het werkzame bestanddeel (BTV-3-antigeen), tot 24 maanden, moeten worden verstrekt om de houdbaarheidsclaim te bevestigen. Als er afwijkingen worden ontdekt, moet dit onmiddellijk aan het Europees Geneesmiddelenbureau worden gemeld.	November 2026
Er moet een onderzoek worden uitgevoerd naar de duur van de immuniteit bij schapen en runderen, en de gegevens moeten zo snel mogelijk worden verstrekt.	Januari 2027

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos (52 ml, 100 ml en 252 ml)

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

BLUEVAC-3-suspensie voor injectie

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDE(E)L(EN)

Per ml:

Blauwtongvirus (BTV), serotype 3, stam BTV-3/NET2023, geïnactiveerd $10^{6,5}$ CCID₅₀ *

* CCID₅₀: 50% cell culture infective dose, overeenkomend met de titer vóór inactivatie.

3. VERPAKKINGSGROOTTE

52 ml
100 ml
252 ml

4. DOELDIERSOORT(EN)

Schaap en rund.

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Subcutaan gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd: nul dagen.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken binnen 10 uur.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Gekoeld bewaren en transporteren.

Niet in de vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

CZ Vaccines S.A.U.

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/24/331/001

EU/2/24/331/002

EU/2/24/331/003

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Fles van 52 ml, 100 ml en 252 ml

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

BLUEVAC-3-suspensie voor injectie

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Per ml:

Blauwtongvirus (BTV), serotype 3, stam BTV-3/NET2023, geïnactiveerd $10^{6.5}$ CCID₅₀ *

* CCID₅₀: 50% cell culture infective dose, overeenkomend met de titer vóór inactivatie.

3. DOELDIERSOORT(EN)

Schaap en rund.

4. TOEDIENINGSWEG(EN)

SC

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

5. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd: nul dagen.

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken binnen 10 uur.

7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Gekoeld bewaren en transporteren.

Niet in de vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

**8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL
BRENGEN**

CZ Vaccines S.A.U.

9. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

BLUEVAC-3-suspensie voor injectie voor schapen en runderen

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Blauwtongvirus (BTV), serotype 3, stam BTV-3/NET2023, geïnactiveerd $10^{6,5}$ CCID₅₀ *

* CCID₅₀: 50% cell culture infective dose, overeenkomend met de titer vóór inactivatie.

Adjuvantia:

Aluminiumhydroxide 6 mg

Gezuiverd saponine (Quil A) 0,05 mg

Hulpstoffen:

Thiomersal 0,1 mg

Witte of roze-witte suspensie.

3. Doeldiersoort(en)

Schaap en rund.

4. Indicaties voor gebruik

Schaap

Voor de actieve immunisatie van schapen om de viremie, sterfte en klinische verschijnselen veroorzaakt door het serotype 3 van het blauwtongvirus te verminderen.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na voltooiing van het basisvaccinatieschema.

Duur van de immuniteit: niet vastgesteld.

Rund

Voor actieve immunisatie van runderen om de viremie veroorzaakt door het serotype 3 van het blauwtongvirus te verminderen.

Aanvang van de immuniteit: 3 weken na voltooiing van het primaire vaccinatieschema.

Duur van de immuniteit: niet vastgesteld.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Er is geen informatie beschikbaar over het gebruik van het vaccin bij seropositieve schapen en runderen, waaronder dieren met maternale antilichamen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

Vruchtbaarheid:

De veiligheid van de vaccins is nog niet vastgesteld bij mannelijke fokdieren. Bij deze dieren dient het vaccin alleen gebruikt te worden overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts en/of de nationaal bevoegde autoriteit met betrekking tot het huidige vaccinatiebeleid tegen blauwtongvirus (BTV).

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering:

Na toediening van een dubbele dosis werden geen andere bijwerkingen waargenomen dan die beschreven in rubriek "Bijwerkingen".

Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik:

Ieder persoon die het voornemen heeft om een diergeneesmiddel te produceren, in te voeren, te bezitten, distribueren, verkopen, leveren en gebruiken, moet voorafgaand de desbetreffende bevoegde instantie in de betrokken lidstaat raadplegen over het actuele vaccinatiebeleid. Deze activiteiten kunnen op het hele grondgebied van een lidstaat of een deel ervan namelijk verboden zijn op grond van de nationale wetgeving.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Schaap:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):
Zwelling op de injectieplaats ¹
Knobbel op de injectieplaats ²
Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):

Verhoogde temperatuur ³
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):
Verlies van de eetlust Overgevoeligheidsreactie

¹Pijnloos, diameter tot 4 cm, gedurende maximaal 9 dagen, verandert in een knobbel.

²Pijnloos, diameter tot 4 cm, trekt binnen 14 dagen weg.

³Tot 1 °C, gedurende maximaal 72 uur.

Rund:

Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):
Zwelling op de injectieplaats ¹ Knobbel op de injectieplaats ²
Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren)
Verhoogde temperatuur ³
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen)
Verlies van de eetlust Overgevoeligheidsreactie Afname van de melkproductie Abortus

¹Pijnloos, diameter tot 9 cm, gedurende maximaal 6 dagen, verandert in een knobbel.

²Pijnloos, diameter 0,5 tot 9 cm, trekt in 25% van de dieren binnen 21 dagen weg.

³Tot 1 °C, gedurende maximaal 24 uur.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiters of via uw nationale meldsysteem: {national system details}.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Voor subcutaan gebruik.

Basisvaccinatie

Schapen vanaf een leeftijd van 2 maanden:

Twee doses van 2 ml subcutaan toedienen met een tussenpoos van 3 weken.

Runderen vanaf een leeftijd van 2 maanden:

Twee doses van 4 ml subcutaan toedienen met een tussenpoos van 3 weken.

Hervaccinatie

Niet vastgesteld.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Vóór gebruik goed schudden. Vermijd meerdere keren aanprikken. Vermijd het binnenbrengen van verontreinigingen.

10. Wachtijd(en)

Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Gekoeld bewaren en transporteren (2 °C - 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket/de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 10 uur.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/24/331/001-003

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 1 fles van 52 ml

Kartonnen doos met 1 fles van 100 ml

Kartonnen doos met 1 fles van 252 ml

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

{MM/JJJ}

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de [diergeneesmiddelenbank van de Unie](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

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

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

België/Belgique/Belgien

Kernfarm B.V.
De Corridor 14D 3621 ZB
Breukelen
Nederland/Pays-Bas/Niederlande
Tél: +31 (0) 346 785 139

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.
Szallas Utca 5, 1107
Budapest X
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

Nederland

Kernfarm B.V.
De Corridor 14D 3621 ZB
Breukelen
Nederland
Tel: +31 (0) 346 785 139

Österreich

Ceva Tiergesundheit GmbH
Kanzlerstraße 4
40472 Düsseldorf
Deutschland
Tel: +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

Polska

Ceva Animal Health Polska Sp. Z o.o,
Ul. Stefana Okrzei Nr1a, 03-715
Warsaw
Polska
Tel.: +800 35 22 11 51

France

Melchior Santé Animale S.A.S.
5 rue Victor Hugo, 69002
Lyon
France
Tél : +33 6 18 15 03 91

Portugal

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
Espanha
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

Ireland

Ceva Animal Health IE Ltd
10 Earlsfort Terrace,
2 D02 T380 Dublin
Ireland
Tel: +800 35 22 11 51

Italia

Fatro S.p.A.
Via Emilia, 285
40064 Ozzano dell`Emilia (BO)
Italia
Tel: +39 051 6512711

United Kingdom (Northern Ireland)

Ceva Animal Health IE Ltd
10 Earlsfort Terrace,
2 D02 T380 Dublin
Ireland
Tel: +800 35 22 11 51