

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

BLUEVAC-3 suspensie injectabilă pentru oi și bovine

## 2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare mL conține:

### Substanța activă:

Virusul bolii limbii albastre (BTV), inactivat, serotipul 3, tulpina BTV-3/NET2023, .....  $10^{6,5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\* CCID<sub>50</sub>: 50% doză infecțioasă pe cultura celulară, echivalent cu titrul anterior inactivării.

### Adjuvanți:

Hidroxid de aluminiu ..... 6 mg

Saponină purificată (Quil A) ..... 0,05 mg

### Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a celorlalți constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Tiomersal	0,1 mg
Clorură de sodiu	
Fosfat disodic	
Fosfat de potasiu	
Apă pentru preparate injectabile	

Suspensie albă sau rozalie.

## 3. INFORMAȚII CLINICE

### 3.1 Specii țintă

Oi și bovine.

### 3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

#### Oi

Pentru imunizarea activă a oilor în scopul reducerii viremiei, a ratei mortalității și a semnelor clinice produse de serotipul 3 al virusului febrei catarale.

Instalarea imunității: la 3 săptămâni după finalizarea primei scheme de vaccinare.

Durata imunității: nu a fost stabilită.

#### Bovine

Pentru imunizarea activă a bovinelor împotriva serotipului 3 al virusului febrei catarale, în scopul reducerii viremiei.

Instalarea imunității: la 3 săptămâni după finalizarea primei scheme de vaccinare.

Durata imunității: nu a fost stabilită.

### 3.3 Contraindicații

Nu există.

### 3.4 Atenționări speciale

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Nu sunt disponibile informații privind utilizarea vaccinului la oi și bovine seropozitive, inclusiv la cele cu anticorpi derivați maternali.

### 3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### 3.6 Evenimente adverse

Oi:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Inflamație la locul injectării <sup>1</sup> Nodul la locul injectării <sup>2</sup>
Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Creșterea temperaturii <sup>3</sup>
Foarte rare (<1 animal / 10.000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Pierderea apetitului Reacție de hipersensibilitate

<sup>1</sup>Nedureroasă, cu diametrul de până la 4 cm, timp de până la 9 zile, se transformă într-un nodul.

<sup>2</sup>Nedureros, cu diametrul de până la 4 cm, se retrage în 14 zile.

<sup>3</sup>Cu până la 1 °C, timp de până la 72 de ore.

Bovine:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Inflamație la locul injectării <sup>1</sup> Nodul la locul injectării <sup>2</sup>
Rare (1 până la 10 animale / 10.000 de animale tratate)	Creșterea temperaturii <sup>3</sup>

Foarte rare (<1 animale / 10.000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate)	Pierderea apetitului Reacție de hipersensibilitate
---	---

<sup>1</sup>Nedureroasă, cu diametrul de până la 9 cm, timp de până la 6 zile, se transformă într-un nodul.

<sup>2</sup>Nedureros, cu diametrul de 0,5 – 9 cm, se retrage în 21 de zile la 25% dintre animale.

<sup>3</sup>Cu până la 1 °C, timp de până la 24 de ore.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

### 3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

#### Gestație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație la oi și vaci.

#### Lactație:

Nu este de așteptat niciun impact negativ asupra producției de lapte în cazul vaccinării oilor și bovinelor aflate în perioada de lactație.

#### Fertilitate:

Siguranța și eficacitatea vaccinurilor nu au fost stabilite la masculii de reproducție. La această categorie de animale, vaccinul trebuie utilizat doar în funcție de evaluarea raportului risc/beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil și/sau de autoritățile naționale competente și conform politicilor în vigoare privind vaccinarea împotriva BTV.

### 3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

### 3.9 Căi de administrare și doze

A se agita bine înainte de utilizare. A se evita înțepăturile multiple ale flaconului. A se evita contaminarea.

Administrare subcutanată.

#### **Prima vaccinare**

##### Oi începând de la vârsta de 2 luni:

Se administrează subcutanat două doze de 2 mL la intervale de 3 săptămâni.

##### Bovine începând de la vârsta de 2 luni:

Se administrează subcutanat două doze de 4 mL la intervale de 3 săptămâni.

#### **Revaccinare**

Nu a fost stabilit.

### 3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

După administrarea unei doze duble, nu s-au observat alte reacții adverse decât cele descrise în secțiunea 3.6.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Orice persoană care intenționează să fabrice, să importe, să dețină, să distribuie, să vândă, să furnizeze și să utilizeze acest produs medicinal veterinar trebuie să consulte mai întâi autoritatea competentă în domeniul a statului membru respectiv referitor la politicile de vaccinare existente, deoarece aceste activități pot fi interzise într-un stat membru, pe întreg teritoriul sau o parte a teritoriului său, în conformitate cu legislația națională.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Zero zile.

## **4. INFORMAȚII IMUNOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet: QI04AA02**

Pentru stimularea imunității active a oilor și bovinelor împotriva virusului bolii limbii albastre, serotipul 3.

## **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

### **5.1 Incompatibilități majore**

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar: 18 luni.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C – 8 °C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate (HDPE) de 52 mL, 100 mL sau 252 mL cu dopuri din bromobutil și sigilii din aluminiu.

Dimensiunea ambalajului:

Cutie de carton cu 1 flacon care conține 52 mL

Cutie de carton cu 1 flacon care conține 100 mL

Cutie de carton cu 1 flacon care conține 252 mL

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

### **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau ca deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

**6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

CZ Vaccines S.A.U.

**7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

EU/2/24/331/001-003

**8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări: 20/02/2025.

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR  
PRODUSULUI**

{LL/AAAA}

**CIRCUMSTANȚE EXCEPȚIONALE:**

Autorizație de comercializare acordată în circumstanțe excepționale și, prin urmare, evaluare bazată pe cerințe adaptate privind documentația. A fost efectuată doar o evaluare limitată a calității, siguranței sau eficacității, din cauza lipsei unor date cuprinzătoare privind calitatea, siguranța sau eficacitatea.

**10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ANEXA II**

**ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

## ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

### OBLIGAȚIA SPECIFICĂ DE ÎNDEPLINIRE A MĂSURILOR POST-AUTORIZARE PENTRU AUTORIZAȚIILE DE COMERCIALIZARE ACORDATE ÎN CIRCUMSTANȚE EXCEPȚIONALE

Aceasta fiind o aprobare în condiții excepționale și în temeiul dispozițiilor de la articolul 25 din Regulamentul (UE) 2019/6, deținătorul autorizației de comercializare va îndeplini, în intervalul de timp specificat, următoarele măsuri:

Descriere	Data de finalizare
Trebuie furnizate rezultatele studiilor de stabilitate în timp real efectuate pentru vaccin, până la 27 de luni, pentru a se confirma afirmația privind termenul de valabilitate de 2 ani. Orice neconformitate cu specificațiile trebuie comunicată imediat Agenției Europene pentru Medicamente.	Aprilie 2027
Trebuie furnizate rezultatele studiilor de stabilitate a substanței active (antigen BTV-3), până la 24 de luni, pentru a se confirma afirmația privind termenul de valabilitate. Orice neconformitate cu specificațiile trebuie comunicată imediat Agenției Europene pentru Medicamente.	Noiembrie 2026
Pe lângă cerințele legale aplicabile raportării reacțiilor adverse, solicitantul are obligativitatea să monitorizeze și să evalueze în mod special următoarele evenimente adverse suspectate: efectele asupra producției de lapte în cazul bovinelor.	Septembrie 2025
Trebuie efectuat un studiu asupra duratei imunității în cazul bovinelor și al oilor, iar datele trebuie furnizate imediat ce devin disponibile.	Ianuarie 2027



**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

## **A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton (52 mL, 100 mL și 252 mL)

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

BLUEVAC-3 suspensie injectabilă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare mL conține:

Virusul bolii limbii albastre (BTV), inactivat, serotipul 3, tulpina BTV-3/NET2023, .....  $10^{6,5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\* CCID<sub>50</sub>: 50% doză infecțioasă din cultura celulară, echivalent cu titrul anterior inactivării

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

52 mL  
100 mL  
252 mL

**4. SPECII ȚINTĂ**

Oi și bovine.

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare subcutanată.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de așteptare: zero zile.

**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza în interval de 10 ore.

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congela.

A se feri de lumină.

**10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

CZ Vaccines S.A.U.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

EU/2/24/331/001

EU/2/24/331/002

EU/2/24/331/003

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacon de 52 mL, 100 mL și 252 mL

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

BLUEVAC-3 suspensie injectabilă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare mL conține:

Virusul bolii limbii albastre (BTV), inactivat, serotipul 3, tulpina BTV-3/NET2023, .....  $10^{6.5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\* CCID<sub>50</sub>: 50% doză infecțioasă pe cultura celulară, echivalent cu titrul anterior inactivării

**3. SPECII ȚINTĂ**

Oi și bovine.

**4. CĂI DE ADMINISTRARE**

SC

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**5. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de așteptare: zero zile.

**6. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza în interval de 10 ore.

**7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare.

A nu se congela.

A se feri de lumină.

**8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

CZ Vaccines S.A.U.

**9. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

## **B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

BLUEVAC-3 suspensie injectabilă pentru oi și bovine

### 2. Compoziție

Fiecare mL conține:

#### Substanța activă:

Virusul bolii limbii albastre (BTV), inactivat, serotipul 3, tulpina BTV-3/NET2023, .....  $10^{6,5}$  CCID<sub>50</sub> \*

\* CCID<sub>50</sub>: 50% doză infecțioasă pe cultura celulară, echivalent cu titrul anterior inactivării

#### Adjuvanți:

Hidroxid de aluminiu ..... 6 mg  
Saponină purificată (Quil A) ..... 0,05 mg

#### Excipienți:

Tiomersal ..... 0,1 mg

Suspensie albă sau rozalie.

### 3. Specii țintă

Oi și bovine.

### 4. Indicații de utilizare

#### Oi

Pentru imunizarea activă a oilor în scopul reducerii viremiei, a ratei mortalității și a semnelor clinice produse de serotipul 3 al virusului febrei catarale.

Instalarea imunității: la 3 săptămâni după finalizarea primei scheme de vaccinare.

Durata imunității: nu a fost stabilită.

#### Bovine

Pentru imunizarea activă a bovinelor împotriva serotipului 3 al virusului febrei catarale, în scopul reducerii viremiei.

Instalarea imunității: la 3 săptămâni după finalizarea primei scheme de vaccinare.

Durata imunității: nu a fost stabilită.

### 5. Contraindicații

Nu există.



## **6. Atenționări speciale**

### Atenționări speciale:

Vaccinați doar animalele sănătoase.

Nu sunt disponibile informații privind utilizarea vaccinului la oi și bovine seropozitive, inclusiv la cele cu anticorpi derivați maternal.

### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

### Gestație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație la oi și vaci.

### Lactație:

Nu este de așteptat niciun impact negativ asupra producției de lapte în cazul vaccinării ovinelor și bovinelor aflate în perioada de lactație.

### Fertilitate:

Siguranța și eficacitatea vaccinurilor nu au fost stabilite la masculii de reproducție. La această categorie de animale, vaccinul trebuie utilizat doar în funcție de evaluarea raportului risc/beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil și/sau de autoritățile naționale competente și conform politicilor în vigoare privind vaccinarea împotriva BTV.

### Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu există informații privind siguranța și eficacitatea vaccinului când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi stabilită de la caz la caz.

### Supradozare:

După administrarea unei doze duble, nu s-au observat alte reacții adverse decât cele descrise în secțiunea „Evenimente adverse”.

### Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Orice persoană care intenționează să fabrice, să importe, să dețină, să distribuie, să vândă, să furnizeze și să utilizeze acest produs medicinal veterinar trebuie să consulte mai întâi autoritatea competentă în domeniul a statului membru respectiv referitor la politicile de vaccinare existente, deoarece aceste activități pot fi interzise într-un stat membru, pe întreg teritoriul sau o parte a teritoriului său, în conformitate cu legislația națională.

### Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

## **7. Evenimente adverse**

### Oi:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):
--

Inflamație la locul injectării <sup>1</sup>
Nodul la locul injectării <sup>2</sup>
Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):
Creșterea temperaturii <sup>3</sup>
Foarte rare (<1 animal / 10.000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):
Pierderea apetitului
Reacție de hipersensibilitate

<sup>1</sup>Nedureroasă, cu diametrul de până la 4 cm, timp de până la 9 zile, se transformă într-un nodul.

<sup>2</sup>Nedureros, cu diametrul de până la 4 cm, se retrage în 14 zile.

<sup>3</sup>Cu până la 1 °C, timp de până la 72 de ore.

#### Bovine:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):
Inflamație la locul injectării <sup>1</sup>
Nodul la locul injectării <sup>2</sup>
Rare (1 până la 10 animale / 10.000 de animale tratate)
Creșterea temperaturii <sup>3</sup>
Foarte rare (<1 animal / 10.000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate)
Pierderea apetitului
Reacție de hipersensibilitate

<sup>1</sup>Nedureroasă, cu diametrul de până la 9 cm, timp de până la 6 zile, se transformă într-un nodul.

<sup>2</sup>Nedureros, cu diametrul de 0,5 – 9 cm, se retrage în 21 de zile la 25% dintre animale.

<sup>3</sup>Cu până la 1 °C, timp de până la 24 de ore.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: {detalii sistem național}

## **8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare**

Administrare subcutanată.

### **Prima vaccinare**

Oi începând de la vârsta de 2 luni:

Se administrează subcutanat două doze de 2 mL la intervale de 3 săptămâni.

Bovine începând de la vârsta de 2 luni:

Se administrează subcutanat două doze de 4 mL la intervale de 3 săptămâni.

## **Revaccinare**

Nu a fost stabilit.

### **9. Recomandări privind administrarea corectă**

A se agita bine înainte de utilizare. A se evita înțepăturile multiple ale flaconului. A se evita contaminarea.

### **10. Perioade de așteptare**

Zero zile.

### **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2 °C – 8 °C).

A nu se congela.

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă/cutie după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

### **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau ca deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

### **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

### **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor**

EU/2/24/331/001-003

#### Dimensiunea ambalajului:

Cutie de carton cu 1 flacon care conține 52 mL

Cutie de carton cu 1 flacon care conține 100 mL

Cutie de carton cu 1 flacon care conține 252 mL

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

### **15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

{LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [Baza de Date a Uniunii privind produsele](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Date de contact**

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

### **België/Belgique/Belgien**

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

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

### **Magyarország**

Ceva-Phylaxia Zrt.  
Szallas Utca 5, 1107  
Budapest X  
Magyarország  
Tel.: +36 305731284

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

### **Česká republika**

Ceva Animal Health Slovakia S.r.o.  
Prievozska 5434/6a, 821 09  
Bratislava  
Slovenská republika  
Tel: +421 918975177

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: +45 23848860

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

**Deutschland**

Ceva Tiergesundheits GmbH  
Kanzlerstrasse 4 -40472  
Düsseldorf  
Deutschland  
Tel: +49 1727610543

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

**Österreich**

Ceva Tiergesundheits GmbH  
Kanzlerstrasse 4 -40472  
Düsseldorf  
Deutschland  
Tel: +49 1727610543

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 Nr1a, 03-715  
Warsaw  
Polska  
Tel.: +48 604267700

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

**Nederland**

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

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

**France**

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

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Espagne  
Tél: +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

**Italia**

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

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

**Slovenská republika**

Ceva Animal Health Slovakia S.r.o.  
Prievozska 5434/6a, 821 09  
Bratislava  
Slovenská republika  
Tel: +421 918975177

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
Španielsko  
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: +44 1628 334 056

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

**Lietuva, Република България, Luxembourg/Luxemburg, Malta, Eesti, Norge, Ελλάδα, Hrvatska, România, Ireland, Slovenija, Ísland, Suomi/Finland, Κύπρος, Sverige, Latvija**

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