

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

HEPIZOVAC sospensione iniettabile per bovini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml di vaccino contiene:

Sostanze attive:

Virus della malattia emorragica epizootica (EHDV), sierotipo 8, ceppo EHDV8 SPA 2022/LCV_03
LCV Cod.:O78, inattivato $10^{5.5}$ DICC₅₀*

*DICC₅₀: Dose infettante il 50% della coltura cellulare equivalente al titolo prima dell'inattivazione.

Adiuvanti:

Idrossido di alluminio 6 mg
Saponina purificata (Quil A)0,05 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Tiomersale	0,1 mg
Cloruro di sodio	
Fosfato disodico	
Fosfato di potassio	
Acqua per preparazioni iniettabili	

Sospensione bianca o bianco-rosata.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Bovino

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Immunizzazione attiva dei bovini per la prevenzione della viremia causata dal sierotipo 8 del virus della malattia emorragica epizootica.

Inizio dell'immunità: 3 settimane dopo il completamento del programma di vaccinazione primaria.

Durata dell'immunità: non è stata stabilita.

3.3 Controindicazioni

Nessuna.

3.4 Avvertenze speciali

Vaccinare solo animali sani.

Non sono disponibili informazioni sull'uso del vaccino in bovini sieropositivi, inclusi quelli con anticorpi di origine materna.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Bovino:

Molto comuni (> 1 animale / 10 animali trattati)	Infiammazione nel sito di iniezione* Nodulo nel sito di iniezione** Dolore nel sito di iniezione*** Aumento della temperatura****
---	--

* Diametro fino a 8 cm.

** Diametro non inferiore a 6 cm, persistente fino a 3 settimane.

*** Alla palpazione, nei giorni 2 - 3 successivi alla vaccinazione.

**** Non superiore a 1,5 °C, nelle 48 ore successive alla vaccinazione.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Gravidanza e allattamento

Non si prevede alcun impatto negativo nelle bovine gravide. Non si prevede alcun impatto negativo sulla produzione lattifera impiegando il vaccino in bovine in lattazione.

Fertilità

La sicurezza dei vaccini nei maschi riproduttori non è stata stabilita. In questa categoria di animali, il vaccino deve essere utilizzato solo in base alla valutazione beneficio-rischio da parte del medico veterinario responsabile e/o delle autorità nazionali competenti in merito alle politiche di vaccinazione in atto.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Agitare bene prima dell'uso. Evitare l'apertura ripetuta del flacone. Evitare l'introduzione di contaminanti.

Uso sottocutaneo.

Vaccinazione primaria

A partire da 2 mesi di età.

Somministrare due dosi da 4 ml per via sottocutanea a distanza di 3 settimane.

Richiamo

Non stabilito.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Non pertinente.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Chiunque intenda produrre, importare, possedere, distribuire, vendere, fornire e impiegare questo medicinale veterinario deve innanzitutto consultare l'autorità competente dello Stato membro in questione in merito alle politiche di vaccinazione in atto, dal momento che tali attività possono essere vietate in uno Stato membro in tutto il suo territorio o in parte di esso a seconda della legislazione nazionale.

3.12 Tempi di attesa

Zero giorni.

4. INFORMAZIONI IMMUNOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QI02AA

Per stimolare l'immunità attiva dei bovini contro il virus della malattia emorragica epizootica, sierotipo 8.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 18 mesi.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 10 ore.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C–8°C).
Non congelare.
Proteggere dalla luce.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconi in polietilene ad alta densità (HDPE) da 52 ml, 100 ml o 252 ml con tappi in bromobutile e sigilli in alluminio.

Confezioni:

Scatola di cartone con 1 flacone da 52 ml
Scatola di cartone con 1 flacone da 100 ml
Scatola di cartone con 1 flacone da 252 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

CZ Vaccines S.A.U.

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/25/341/001-003

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: {GG/MM/AAAA}

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

{MM/AAAA}

CIRCOSTANZE ECCEZIONALI

Autorizzazione all'immissione in commercio in circostanze eccezionali e, di conseguenza, valutazione basata su requisiti di documentazione adattati. È stata condotta soltanto una valutazione non completa della qualità, della sicurezza o dell'efficacia a causa della mancanza di dati completi sulla qualità, sulla sicurezza o sull'efficacia.

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella [banca dati dei medicinali dell'Unione](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

OBLIGO SPECIFICO DI COMPLETARE LE MISURE POST-AUTORIZZATIVE PER L'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO RILASCIATA IN CIRCOSTANZE ECCEZIONALI

Trattandosi di una autorizzazione all'immissione in commercio rilasciata "in circostanze eccezionali", ai sensi dell'articolo 25 del regolamento (UE) 2019/6, il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve attuare, entro il termine stabilito, le seguenti misure:

Descrizione	Termine
Completamento dello sviluppo di un test di potenza sul prodotto finito. I dati devono essere forniti non appena disponibili.	Marzo 2027
I dati degli studi di stabilità (fino a 18 mesi) devono essere forniti al momento della loro conclusione, per confermare la durata di conservazione dell'antigene EHDV inattivato nelle condizioni di conservazione raccomandate. Qualsiasi risultato fuori specifica deve essere immediatamente segnalato all'Agenzia europea per i medicinali.	Febbraio 2026
I dati degli studi di stabilità (fino a 21 mesi) devono essere forniti al momento della loro conclusione, per confermare la durata di conservazione accettata di 18 mesi del prodotto finito nelle condizioni di conservazione raccomandate. Qualsiasi risultato fuori specifica deve essere immediatamente segnalato all'Agenzia europea per i medicinali. Non appena sarà disponibile un test di potenza, se ne prevede l'inclusione nel programma di stabilità. Si prevede di ottenere i dati di stabilità sulla confezione da 52 ml.	Giugno 2026
Deve essere condotto uno studio sulla durata dell'immunità e i dati devono essere forniti non appena disponibili.	Febbraio 2027

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola di cartone (52 ml, 100 ml e 252 ml)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

HEPIZOVAC sospensione iniettabile

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml di vaccino contiene:

Virus della malattia emorragica epizootica (EHDV), sierotipo 8, ceppo EHDV8 SPA 2022/LCV_03
LCV Cod.:O78, inattivato $10^{5,5}$ DICC₅₀*

*DICC₅₀: Dose infettante il 50% della coltura cellulare equivalente al titolo prima dell'inattivazione.

3. CONFEZIONI

52 ml
100 ml
252 ml

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovino

5. INDICAZIONI

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso sottocutaneo.

7. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa: zero giorni.

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro 10 ore.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero.
Non congelare.
Proteggere dalla luce.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

CZ Vaccines S.A.U.

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/25/341/001-003

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Flacone da 52 ml, 100 ml e 252 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

HEPIZOVAC sospensione iniettabile

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml di vaccino contiene:

Virus della malattia emorragica epizootica (EHDV), sierotipo 8, ceppo EHDV8 SPA 2022/LCV_03
LCV Cod.:O78, inattivato $10^{5,5}$ DICC₅₀*

*DICC₅₀: Dose infettante il 50% della coltura cellulare equivalente al titolo prima dell'inattivazione.

3. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovino

4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso sottocutaneo.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

5. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa: zero giorni.

6. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro 10 ore.

7. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare in frigorifero.

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

8. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

CZ Vaccines S.A.U.

9. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

HEPIZOVAC sospensione iniettabile per bovini

2. Composizione

Ogni ml di vaccino contiene:

Sostanze attive:

Virus della malattia emorragica epizootica (EHDV), sierotipo 8, ceppo EHDV8 SPA 2022/LCV_03
LCV Cod.:O78, inattivato $10^{5,5}$ DICC₅₀*

*DICC₅₀: Dose infettante il 50% della coltura cellulare equivalente al titolo prima dell'inattivazione.

Adiuvanti:

Idrossido di alluminio 6 mg
Saponina purificata (Quil A) 0,05 mg

Eccipienti:

Tiomersale 0,1 mg

Sospensione bianca o bianco-rosata.

3. Specie di destinazione

Bovino

4. Indicazioni per l'uso

Immunizzazione attiva dei bovini per la prevenzione della viremia causata dal sierotipo 8 del virus della malattia emorragica epizootica.

Inizio dell'immunità: 3 settimane dopo il completamento del programma di vaccinazione primaria.

Durata dell'immunità: non è stata stabilita.

5. Controindicazioni

Nessuna.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Vaccinare solo animali sani.

Non sono disponibili informazioni sull'uso del vaccino in bovini sieropositivi, inclusi quelli con anticorpi di origine materna.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza e allattamento:

Non si prevede alcun impatto negativo nelle bovine gravide. Non si prevede alcun impatto negativo sulla produzione lattifera impiegando il vaccino in bovine in lattazione.

Fertilità:

La sicurezza del vaccino nei maschi riproduttori non è stata stabilita. In questa categoria di animali, il vaccino deve essere utilizzato solo in base alla valutazione beneficio-rischio da parte del medico veterinario responsabile e/o delle autorità nazionali competenti in merito alle politiche di vaccinazione in atto.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio:

Non pertinente

Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego:

Chiunque intenda produrre, importare, possedere, distribuire, vendere, fornire e impiegare questo medicinale veterinario deve innanzitutto consultare l'autorità competente dello Stato membro in questione in merito alle politiche di vaccinazione in atto, dal momento che tali attività possono essere vietate in uno Stato membro in tutto il suo territorio o in parte di esso a seconda della legislazione nazionale.

Incompatibilità principali:

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

7. Eventi avversi

Bovino:

Molto comuni (> 1 animale / 10 animali trattati):
Infiammazione nel sito di iniezione*
Nodulo nel sito di iniezione**
Dolore nel sito di iniezione***
Aumento della temperatura****

* Diametro fino a 8 cm.

** Diametro non inferiore a 6 cm, persistente fino a 3 settimane.

*** Alla palpazione, nei giorni 2 - 3 successivi alla vaccinazione.

**** Non superiore a 1,5 °C, nelle 48 ore successive alla vaccinazione.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi

al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: {dati del sistema nazionale}

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso sottocutaneo.

Vaccinazione primaria

A partire da 2 mesi di età.

Somministrare due dosi da 4 ml per via sottocutanea a distanza di 3 settimane.

Richiamo

Non stabilito.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Agitare bene prima dell'uso. Evitare l'apertura ripetuta del flacone. Evitare l'introduzione di contaminanti.

10. Tempi di attesa

Zero giorni.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C–8°C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta/sulla scatola dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 10 ore.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

EU/2/25/341/001-003

Confezioni:

Scatola di cartone con 1 flacone da 52 ml

Scatola di cartone con 1 flacone da 100 ml

Scatola di cartone con 1 flacone da 252 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

{MM/AAAA}

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella [banca dati dei medicinali dell'Unione](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño

Pontevedra

Spagna

Tel: +34 986 330 400

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:

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-Italia
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