

**ANHANG I**

**ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS**

## **1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

HEPIZOVAC Injektionssuspension für Rinder

## **2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

Jeder ml des Impfstoffs enthält:

### **Wirkstoffe:**

Virus der Epizootischen Hämorrhagie (EHDV), Serotyp 8, Stamm EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV  
Cod.:O78, inaktiviert  $10^{5,5}$  ZKID<sub>50</sub>\*

\*ZKID<sub>50</sub>: Zellkulturinfektiöse Dosis 50 % entsprechend dem Titer vor Inaktivierung.

### **Adjuvanzien:**

Aluminiumhydroxid .....	6 mg
Gereinigtes Saponin (Quil A) .....	0,05 mg

### **Sonstige Bestandteile:**

<b>Qualitative Zusammensetzung sonstiger Bestandteile und anderer Bestandteile</b>	<b>Quantitative Zusammensetzung, falls diese Information für die ordnungsgemäße Verabreichung des Tierarzneimittels wesentlich ist</b>
Thiomersal	0,1 mg
Natriumchlorid	
Dinatriumphosphat	
Kaliumphosphat	
Wasser für Injektionszwecke	

Weiße oder blassrosa-weiße Suspension.

## **3. KLINISCHE ANGABEN**

### **3.1 Zieltierart(en)**

Rinder.

### **3.2 Anwendungsgebiete für jede Zieltierart**

Zur aktiven Immunisierung von Rindern zur Verhinderung der Virämie des Virus der Epizootischen Hämorrhagie vom Serotyp 8.

Beginn der Immunität: 3 Wochen nach Abschluss der Grundimmunisierung.

Dauer der Immunität: ist nicht belegt.

### **3.3 Gegenanzeigen**

Keine.

### **3.4 Besondere Warnhinweise**

Nur gesunde Tiere impfen.

Über die Anwendung des Impfstoffes bei seropositiven Rindern, einschließlich solchen mit maternalen Antikörpern, liegen keine Information vor.

### **3.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:  
Nicht zutreffend.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Selbstdiagnose ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

### **3.6 Nebenwirkungen**

Rinder:

Sehr häufig (> 1 Tier / 10 behandelte Tiere):	Entzündung an der Injektionsstelle* Knötchenbildung an der Injektionsstelle** Schmerzen an der Injektionsstelle*** Erhöhte Temperatur****
--	--

\* Bis zu 8 cm Durchmesser.

\*\* Bis zu 6 cm Durchmesser, bis zu 3 Wochen.

\*\*\* Bei Berührung an Tag 2 bis 3 nach Impfung.\*\*\*\* Bis zu 1,5 °C, für bis zu 48 Stunden nach Impfung.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter oder die zuständige nationale Behörde zu senden. Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie in der Packungsbeilage.

### **3.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Trächtigkeit und Laktation:

Bei trächtigen Kühen sind keine negativen Auswirkungen zu erwarten. Bei Anwendung des Impfstoffes bei laktierenden Kühen sind keine negativen Auswirkungen auf die Milchleistung zu erwarten.

Fortpflanzungsfähigkeit:

Die Unbedenklichkeit des Impfstoffes bei männlichen Zuchttieren ist nicht belegt. Bei dieser Tierkategorie sollte die Anwendung des Impfstoffes nur nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt und/oder gemäß den aktuellen Impfrichtlinien der zuständigen nationalen Behörden erfolgen.

### **3.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen**

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffs bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen Tierarzneimittels angewendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

### **3.9 Art der Anwendung und Dosierung**

Vor der Anwendung gut schütteln. Mehrmaliges Anstechen der Flasche ist zu vermeiden. Den Eintrag von Kontaminationen vermeiden.

Subkutane Anwendung.

#### **Grundimmunisierung**

Rinder ab einem Alter von 2 MonatenZwei Dosen von 4 ml im Abstand von 3 Wochen subkutan verabreichen.

#### **Wiederholungsimpfungen:**

Nicht belegt.

### **3.10 Symptome einer Überdosierung (und gegebenenfalls Notfallmaßnahmen und Gegenmittel)**

Nicht zutreffend.

### **3.11 Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen, einschließlich Beschränkungen für die Anwendung von antimikrobiellen und antiparasitären Tierarzneimitteln, um das Risiko einer Resistenzentwicklung zu begrenzen**

Jede Person, die die Absicht hat, dieses Tierarzneimittel herzustellen, einzuführen, zu besitzen, zu vertreiben, zu verkaufen, abzugeben und anzuwenden, muss sich vorher bei der zuständigen Behörde des betreffenden Mitgliedstaates über die aktuelle Impfpolitik informieren, da diese Aktivitäten entsprechend der geltenden nationalen Rechtsvorschriften in dem gesamten Hoheitsgebiet des Mitgliedsstaates oder in Teilen davon untersagt sein können.

### **3.12 Wartezeiten**

Null Tage.

## **4. IMMUNOLOGISCHE ANGABEN**

### **4.1 ATCvet Code: QI02AA**

Zur Stimulation einer aktiven Immunität bei Rindern gegen das Virus der Epizootischen Hämorrhagie vom Serotyp 8.

## **5. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

### **5.1 Wesentliche Inkompatibilitäten**

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen.

### **5.2 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels in der unversehrten Verpackung: 18 Monate.  
Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 10 Stunden.

### **5.3 Besondere Lagerungshinweise**

Kühl lagern und transportieren (2 °C – 8 °C).  
Nicht einfrieren.  
Vor Licht schützen.

### **5.4 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Flaschen aus hochdichtem Polyethylen (HDPE) mit 52 ml, 100 ml oder 252 ml mit Brombutylstopfen und Aluminiumbördelkappen.

Packungsgrößen:

Faltschachtel mit 1 Flasche zu 52 ml  
Faltschachtel mit 1 Flasche zu 100 ml  
Faltschachtel mit 1 Flasche zu 252 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

### **5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme.

## **6. NAME DES ZULASSUNGSHABERS**

CZ Vaccines S.A.U.

## **7. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/2/25/341/001-003

## **8. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG**

Datum der Erstzulassung: {TT/MM/JJJJ}

## **9. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS**

{MM/JJJJ}

**AUSERGEWÖHNLICHE UMSTÄNDE:**

Die Genehmigung für das Inverkehrbringen wurde unter außergewöhnlichen Umständen erteilt, weshalb die Bewertung auf entsprechend angepassten Anforderungen an die Dokumentation basiert. Es wurde auf Grund des Fehlens vollständiger Qualitäts-, Sicherheits- oder Wirksamkeitsdaten nur eine begrenzte Bewertung der Qualität, Sicherheit oder Wirksamkeit durchgeführt..

## **10. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN**

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der [Produktdatenbank der Europäischen Union](#) verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ANHANG II**

### **SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN**

## **SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN**

### **SPEZIFISCHE VERPFLICHTUNG ZUM ABSCHLUSS VON MASSNAHMEN NACH DER ZULASSUNG UNTER „AUSSERGEWÖHNLICHEN UMSTÄNDEN“**

Da es sich um eine Genehmigung für das Inverkehrbringen „unter außergewöhnlichen Umständen“ entsprechend Artikel25 der Verordnung (EU) 2019/6 handelt, muss der Zulassungsinhaber innerhalb des angegebenen Zeitraums folgende Maßnahmen ergreifen:

<b>Beschreibung</b>	<b>Fällig am</b>
Abschluss der Entwicklung einer Wirksamkeitsprüfung am Endprodukt. Die Daten sind sobald wie möglich zur Verfügung zu stellen.	März 2027
Die Daten aus den Stabilitätsprüfungen (über einen Zeitraum von bis zu 18 Monaten) sind nach Abschluss vorzulegen, um die Haltbarkeitsdauer unter den empfohlenen Lagerungsbedingungen für das inaktivierte EHDV-Antigen zu bestätigen. Jegliche festgestellte Abweichung von den Angaben ist der Europäischen Arzneimittel-Agentur unverzüglich mitzuteilen.	Februar 2026
Die Daten aus den Stabilitätsprüfungen (über einen Zeitraum von bis zu 21 Monaten) sind nach Abschluss vorzulegen, um die akzeptierte Haltbarkeitsdauer von 18 Monaten unter den empfohlenen Lagerungsbedingungen für das Endprodukt zu bestätigen. Jegliche festgestellte Abweichung von den Angaben ist der Europäischen Arzneimittel-Agentur unverzüglich mitzuteilen. Sobald eine Wirksamkeitsprüfung verfügbar ist, ist sie in das Stabilitätsprogramm zu nehmen. Es werden Stabilitätsdaten zur Packungsgröße von 52 ml erwartet.	Juni 2026
Eine Studie über die Dauer der Immunität ist durchzuführen und die Daten sind vorzulegen, sobald sie verfügbar sind.	Februar 2027

**ANHANG III**  
**KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE**

## **A. KENNZEICHNUNG**

**ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG**

Faltschachtel (je 1 Flasche mit 52 ml, 100 ml und 252 ml)

**1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

HEPIZOVAC Injektionssuspension

**2. WIRKSTOFF(E)**

Jeder ml des Impfstoffs enthält:

Virus der Epizootischen Hämorrhagie (EHDV), Serotyp 8, Stamm EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV  
Cod.:O78, inaktiviert  $10^{5,5}$  ZKID<sub>50</sub>\*

\*ZKID<sub>50</sub>: Zellkulturinfektiöse Dosis 50 % entsprechend dem Titer vor Inaktivierung.

**3. PACKUNGSGRÖSSE(N)**

52 ml

100 ml

252 ml

**4. ZIELTIERART(EN)**

Rinder

**5. ANWENDUNGSGEBIETE****6. ARTEN DER ANWENDUNG**

Subkutane Anwendung.

**7. WARTEZEITEN**

Wartezeiten: Null Tage

**8. VERFALLDATUM**

Exp. {MM/JJJJ}

Nach erstmaligem Öffnen innerhalb von 10 Stunden verbrauchen.

**9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Kühl lagern und transportieren.

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

**10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE“**

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

**11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“**

Nur zur Behandlung von Tieren.

**12. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

**13. NAME DES ZULASSUNGSHABERS**

CZ Vaccines S.A.U.

**14. ZULASSUNGSNR.**

EU/2/25/341/001-003

**15. CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B. {Nummer}

**ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG****Flasche zu 52 ml, 100 ml und 252 m****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

HEPIZOVAC Injektionssuspension

**2. WIRKSTOFF(E)**

Jeder ml des Impfstoffs enthält:

Virus der Epizootischen Hämorrhagie (EHDV), Serotyp 8, Stamm EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV  
Cod.:O78, inaktiviert  $10^{5,5}$  ZKID<sub>50</sub>\*\*ZKID<sub>50</sub>: Zellkulturinfektiöse Dosis 50 % entsprechend dem Titer vor Inaktivierung.**3. ZIELTIERART(EN)**

Rinder

**4. ARTEN DER ANWENDUNG**

Subkutane Anwendung.

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

**5. WARTEZEITEN**

Wartezeiten: Null Tage.

**6. VERFALLDATUM**

Exp. {MM/JJJJ}

Nach erstmaligem Öffnen innerhalb von 10 Stunden verbrauchen.

**7. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Kühl lagern und transportieren.

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

**8. NAME DES ZULASSUNGSHABERS**

CZ Vaccines S.A.U.

## **9. CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B. {Nummer}

## **B. PACKUNGSBEILAGE**

## PACKUNGSBEILAGE

### **1. Bezeichnung des Tierarzneimittels**

HEPIZOVAR Injektionssuspension für Kinder

### **2. Zusammensetzung**

Jeder ml des Impfstoffs enthält:

#### **Wirkstoffe:**

Virus der Epizootischen Hämorrhagie (EHDV), Serotyp 8, Stamm EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV  
Cod.:O78, inaktiviert  $10^{5,5}$  ZKID<sub>50</sub>\*

\*ZKID<sub>50</sub>: Zellkulturinfektiöse Dosis 50 % entsprechend dem Titer vor Inaktivierung.

#### **Adjuvanzien:**

Aluminiumhydroxid .....	6 mg
Gereinigtes Saponin (Quil A) .....	0,05 mg

#### **Sonstige Bestandteile:**

Thiomersal .....	0,1 mg
------------------	--------

Weisse oder blassrosa-weiße Suspension.

### **3. Zieltierart(en)**

Rinder.

### **4. Anwendungsgebiet(e)**

Zur aktiven Immunisierung von Rindern zur Verhinderung der Virämie des Virus der Epizootischen Hämorrhagie vom Serotyp 8.

Beginn der Immunität: 3 Wochen nach Abschluss der Grundimmunisierung.

Dauer der Immunität: ist nicht belegt.

### **5. Gegenanzeigen**

Keine.

### **6. Besondere Warnhinweise**

#### Besondere Warnhinweise:

Nur gesunde Tiere impfen.

Über die Anwendung des Impfstoffes bei seropositiven Rindern, einschließlich solchen mit maternalen Antikörpern, liegen keine Information vor.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Nicht zutreffend.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Selbsteinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Trächtigkeit und Laktation:

Bei trächtigen Kühen sind keine negativen Auswirkungen zu erwarten. Bei Anwendung des Impfstoffes bei laktierenden Kühen sind keine negativen Auswirkungen auf die Milchleistung zu erwarten.

Fortpflanzungsfähigkeit:

Die Unbedenklichkeit des Impfstoffes bei männlichen Zuchttieren ist nicht belegt. Bei dieser Tierkategorie sollte die Anwendung des Impfstoffes nur nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt und/oder gemäß den aktuellen Impfrichtlinien der zuständigen nationalen Behörden erfolgen.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffs bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen Tierarzneimittels angewendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

Überdosierung:

Nicht zutreffend.

Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen:

Jede Person, die die Absicht hat, dieses Tierarzneimittel herzustellen, einzuführen, zu besitzen, zu vertreiben, zu verkaufen, abzugeben und anzuwenden, muss sich vorher bei der zuständigen Behörde des betreffenden Mitgliedstaates über die aktuelle Impfpolitik informieren, da diese Aktivitäten entsprechend der geltenden nationalen Rechtsvorschriften in dem gesamten Hoheitsgebiet des Mitgliedsstaates oder in Teilen davon untersagt sein können.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen.

## 7. Nebenwirkungen

Rinder:

Sehr häufig (> 1 Tier / 10 behandelte Tiere):

Entzündung an der Injektionsstelle\*

Knötchenbildung an der Injektionsstelle\*\*

Schmerzen an der Injektionsstelle\*\*\*

Erhöhte Temperatur\*\*\*\*

\* Bis zu 8 cm Durchmesser.

\*\* Bis zu 6 cm Durchmesser, bis zu 3 Wochen.

\*\*\* Bei Berührung an Tag 2 bis 3 nach Impfung.

\*\*\*\* Bis zu 1,5 °C, für bis zu 48 Stunden nach Impfung

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter unter Verwendung

der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem {[Details zum nationalen System](#)} melden.

## **8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung**

Subkutane Anwendung.

### **Grundimmunisierung**

Rinder ab einem Alter von 2 Monaten.Zwei Dosen von 4 ml im Abstand von 3 Wochen subkutan verabreichen.

### **Wiederholungsimpfungen:**

Nicht belegt.

## **9. Hinweise für die richtige Anwendung**

Vor der Anwendung gut schütteln. Mehrmaliges Anstechen der Flasche ist zu vermeiden. Den Eintrag von Kontaminationen vermeiden.

## **10. Wartezeiten**

Null Tage.

## **11. Besondere Lagerungshinweise**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Kühl lagern und transportieren (2 °C – 8 °C).

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett/Karton nach „Verw. bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 10 Stunden

## **12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

## **13. Einstufung von Tierarzneimitteln**

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

## **14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen**

**Packungsgrößen:**

Faltschachtel mit 1 Flasche zu 52 ml  
Faltschachtel mit 1 Flasche zu 100 ml  
Faltschachtel mit 1 Flasche zu 252 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

**15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage**

{MM/JJJJ}

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der [Produktdatenbank der Europäischen Union](#) verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Kontaktangaben**

Zulassungsinhaber und für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño

Pontevedra

Spanien

Tel: +34 986 330 400

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

**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,  
Tel: +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.  
Prievozská 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

**Malta**

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

**Deutschland**

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

**Nederland**

Ceva Sante Animale B.V  
Tiendweg 8c  
2671 SB Naaldwijk  
Nederland  
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

**Norge**

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

**Ελλάδα**

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

**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 1A  
03-715 Warszawa  
Polska  
Tel.: +800 35 22 11 51

**France**

Ceva Santé Animale  
8 rue de Logrono  
33500 Libourne  
France  
Tél: +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

**Hrvatska**

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

**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

**Slovenija**

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

**Ísland**

Ceva Animal Health A/S  
Porschevej 12  
7100 Vejle  
Danmörku  
Tlf: +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

**Italia**

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

**Suomi/Finland**

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

**Kύπρος**

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

**Sverige**

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

**Latvija**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.  
ul. Stefana Okrzesi 1A  
03-715 Warsaw  
Polija  
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