

PRÍLOHA I

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

HEPIZOVAC injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml vakcíny obsahuje:

Účinné látky:

Vírus epizootickej hemoragickej choroby (EHDV), sérotyp 8, kmeň EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktivovaný $10^{5.5} \text{CCID}_{50}^*$

* CCID_{50} : 50 % infekčná dávka pre bunkové kultúry zodpovedajúca titru pred inaktiváciou.

Adjuvansy:

Hydroxid hlinitý 6 mg
Purifikovaný saponín (Quil A)0,05 mg

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Thiomersal	0,1 mg
Chlorid sodný	
Hydrogénfosforečnan sodný	
Fosforečnan draselný	
Voda na injekcie	

Biela alebo ružovo-biela suspenzia.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Hovädzí dobytok

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Na aktívnu imunizáciu hovädzieho dobytku na prevenciu virémie spôsobenej sérotypom 8 vírusu epizootickej hemoragickej choroby.

Nástup imunity: 3 týždne po ukončení primárnej vakcinačnej schémy.

Trvanie imunity: nebolo stanovené

3.3 Kontraindikácie

Nie sú.

3.4 Osobitné upozornenia

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Nie sú dostupné žiadne informácie o použití vakcíny u séropozitívneho hovädzieho dobytku, vrátane dobytku s materskými protilátkami.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:
Neuplatňujú sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:
V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:
Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Hovädzí dobytok:

Veľmi časté (> 1 zviera/10 liečených zvierat):	Zápal v mieste vpichu* Uzlík v mieste vpichu** Bolesť v mieste vpichu*** Zvýšená teplota****
---	---

* Priemer do 8 cm.

** Priemer menej ako 6 cm, pretrvávajúci do 3 týždňov.

*** Pri palpácii, 2. – 3. deň po vakcinácii.

**** Najviac 1,5 °C počas 48 hodín po vakcinácii.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita a laktácia:

U gravidných kráv sa neočakáva žiadny negatívny vplyv. Neočakáva sa žiadny negatívny vplyv na mliekovú úžitkovosť pri použití vakcíny u laktujúcich kráv.

Plodnosť:

Bezpečnosť vakcín nebola stanovená u chovných samcov. V tejto kategórii zvierat by sa vakcína mala používať len na základe posúdenia prínosu a rizika zodpovedným veterinárnym lekárom a/alebo príslušnými vnútroštátnymi úradmi na základe aktuálnej vakcinačnej politiky.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Pred použitím dobre pretrepať. Vyvarovať sa viacnásobnému prepichnutiu uzáveru liekovky.
Vyvarovať sa zavedeniu kontaminácie.
Subkutánne použitie.

Primárna vakcinácia

Od 2 mesiacov života.

Podat' dve dávky po 4 ml subkutánne s odstupom 3 týždňov.

Revakcinácia

Nie je stanovená.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Neuplatňujú sa.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Každá osoba, ktorá má v úmysle vyrábať, dovážať, vlastniť, distribuovať, predávať, dodávať a používať tento veterinárny liek, sa musí najskôr poradiť s príslušným orgánom príslušného členského štátu o aktuálnych vakcinačných postupoch, pretože tieto aktivity môžu byť v členskom štáte, na jeho území alebo v časti jeho územia v súlade s národnou legislatívou zakázané.

3.12 Ochranné lehoty

0 dní.

4. IMUNOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QI02AA

Na stimuláciu aktívnej imunity hovädzieho dobytku proti vírusu epizootickej hemoragickej choroby, sérotyp 8.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Fľaše z polyetylénu vysokej hustoty (HDPE) obsahujúce 52 ml, 100 ml alebo 252 ml s brómbutylovou zátkou a hliníkovým uzáverom.

Veľkosti balenia:

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 52 ml

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 100 ml

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 252 ml

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

CZ Vaccines S.A.U.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

EU/2/25/341/001-003

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: {DD/MM/RRRR}.

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

{MM/RRRR}

MIMORIADNE OKOLNOSTI:

Rozhodnutie o registrácii za mimoriadnych okolností, preto je posúdenie založené na prispôsobených požiadavkách na dokumentáciu. Vzhľadom na nedostatok komplexných údajov o kvalite, bezpečnosti alebo účinnosti sa vykonalo len obmedzené hodnotenie kvality, bezpečnosti alebo účinnosti.

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNYCH LIEKOV

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v [databáze liekov Únie](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRÍLOHA II

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

OSOBITNÉ POŽIADAVKY NA SPLNENIE POREGISTRAČNÝCH OPATRENÍ PRI REGISTRÁCII ZA MIMORIADNYCH OKOLNOSTÍ

Keďže ide o registráciu za mimoriadnych okolností a podľa článku 25 nariadenia (EÚ) 2019/6, držiteľ rozhodnutia o registrácii má vykonať v stanovenom časovom pláne nasledujúce opatrenia:

Popis	Termín vykonania
Ukončenie vývoja testu účinnosti na finálnom produkte. Údaje je potrebné poskytnúť hneď, ako budú k dispozícii.	Marec 2027
Po ukončení štúdií stability (do 18 mesiacov) sa majú poskytnúť údaje ktoré potvrdia čas použiteľnosti inaktivovaného antigénu EHDV za odporúčaných podmienok skladovania. Akýkoľvek výsledok, ktorý je mimo špecifikácie má byť okamžite oznámený Európskej agentúre pre lieky.	Február 2026
Po ukončení štúdií stability (do 21 mesiacov) sa majú poskytnúť údaje, ktoré potvrdia akceptovateľnosť času použiteľnosti 18 mesiacov za odporúčaných podmienok skladovania hotového lieku. Akýkoľvek výsledok, ktorý je mimo špecifikácie má byť okamžite oznámený Európskej agentúre pre lieky. Hneď ako bude k dispozícii test účinnosti, očakáva sa, že bude zahrnutý do programu stability. Očakávajú sa údaje o stabilite 52 ml veľkosti balenia.	Jún 2026
Má sa vykonať štúdiá o trvaní imunity a údaje sa majú poskytnúť hneď, ako budú k dispozícii.	Február 2027

PRÍLOHA III

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

A. OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Kartónová škatuľa (52 ml, 100 ml a 252 ml)

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

HEPIZOVAC injekčná suspenzia

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTKO

Každý ml vakcíny obsahuje:

Vírus epizootickej hemoragickej choroby (EHDV), sérotyp 8, kmeň EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktivovaný $10^{5.5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀: 50 % infekčná dávka pre bunkové kultúry zodpovedajúca titru pred inaktíváciou.

3. VEĽKOSŤ BALENIA

52 ml
100 ml
252 ml

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Hovädzi dobytok

5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Subkutánne použitie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranné lehoty: 0 dní

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mm/rrrr}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené.
Chrániť pred mrazom.
Chrániť pred svetlom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

CZ Vaccines S.A.U.

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLA

EU/2/25/341/001-003

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Fľaša s objemom 52 ml, 100 ml a 252 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

HEPIZOVAC injekčná suspenzia

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každý ml vakcíny obsahuje:

Vírus epizootickej hemoragickej choroby (EHDV), sérotyp 8, kmeň EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktivovaný $10^{5.5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀: 50 % infekčná dávka pre bunkové kultúry zodpovedajúca titru pred inaktiváciou.

3. CIEĽOVÉ DRUHY

Hovädzí dobytok

4. CESTY PODANIA

Subkutánne použitie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

5. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranné lehoty: 0 dní.

6. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mm/rrrr}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené.

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

CZ Vaccines S.A.U.

9. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

HEPIZOVAC injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

2. Zloženie

Každý ml vakcíny obsahuje:

Účinné látky:

Vírus epizootickej hemoragickej choroby (EHDV), sérotyp 8, kmeň EHDV8 SPA 2022/LCV_03 LCV
Cod.:O78, inaktivovaný $10^{5.5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀: 50 % infekčná dávka pre bunkové kultúry zodpovedajúca titru pred inaktiváciou.

Adjuvansy:

Hydroxid hlinitý 6 mg
Purifikovaný saponín (Quil A)0,05 mg

Pomocné látky:

Thiomersal 0,1 mg

Biela alebo ružovo-biela suspenzia.

3. Cieľové druhy

Hovädzí dobytok

4. Indikácie na použitie

Na aktívnu imunizáciu hovädzieho dobytku na prevenciu virémie spôsobenej sérotypom 8 vírusu epizootickej hemoragickej choroby.

Nástup imunity: 3 týždne po ukončení primárnej vakcinačnej schémy.

Trvanie imunity: nebolo stanovené

5. Kontraindikácie

Nie sú.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Nie sú dostupné žiadne informácie o použití vakcíny u séropozitívneho hovädzieho dobytku vrátane dobytku s materskými protilátkami.

Osobitné opatrenia na používanie pri cieľových druhoch:

Neuplatňujú sa.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Gravidita a laktácia:

U gravidných kráv sa neočakáva žiadny negatívny vplyv. Neočakáva sa žiadny negatívny vplyv na mliekovú úžitkovosť pri použití vakcíny u laktujúcich kráv.

Plodnosť:

Bezpečnosť vakcíny nebola stanovená u chovných samcov. V tejto kategórii zvierat by sa vakcína mala používať len na základe posúdenia prínosu a rizika zodpovedným veterinárnym lekárom a/alebo príslušnými vnútroštátnymi úradmi na základe aktuálnej vakcinačnej politiky.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie:

Neuplatňuje sa

Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania:

Každá osoba, ktorá má v úmysle vyrábať, dovážať, vlastniť, distribuovať, predávať, dodávať a používať tento veterinárny liek, sa musí najskôr poradiť s príslušným orgánom príslušného členského štátu o aktuálnych vakcinačných postupoch, pretože tieto aktivity môžu byť v členskom štáte, na jeho území alebo v časti jeho územia v súlade s národnou legislatívou zakázané.

Závažné inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom.

7. Nežiaduce účinky

Hovädzí dobytok:

Veľmi časté (>1 zviera/10 liečených zvierat):
Zápal v mieste vpichu*
Uzlík v mieste vpichu**
Bolesť v mieste vpichu***
Zvýšená teplota****

* Priemer do 8 cm.

** Priemer menej ako 6 cm, pretrvávajúci do 3 týždňov.

*** Pri palpácii, 2. – 3. deň po vakcinácii.

**** Najviac 1,5 °C počas 48 hodín po vakcinácii.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že veterinárny liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Subkutánne použitie.

Primárna vakcinácia

Od 2 mesiacov života.

Podat' dve dávky po 4 ml subkutánne s odstupom 3 týždňov.

Revakcinácia

Nie je stanovená.

9. Pokyn o správnom podaní

Pred použitím dobre pretrepať. Vyvarovať sa viacnásobnému prepichnutiu uzáveru liekovky. Vyvarovať sa zavedeniu kontaminácie.

10. Ochranné lehoty

0 dní.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete/škatuli po Exp. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riaďte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

EU/2/25/341/001-003

Veľkosti balenia:

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 52 ml

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 100 ml

Kartónová škatuľa s 1 fľašou obsahujúcou 252 ml

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

{MM/RRRR}

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v [databáze liekov Únie](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

CZ Vaccines S.A.U.

A Relva s/n – Torneiros

36410 O Porriño

Pontevedra

Španielsko

Tel: +34 986 330 400

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

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.

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

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-Italja
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