

[Version 9.1,11/2024]

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Oxymycin LA 300mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância(s) activa(s):

Oxitetraciclina (como dihidrato) 300 mg

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Formaldeído sulfoxilato sódico	4,0 mg
Óxido de magnésio	
Dimetilacetamida (DMAC)	
Monoetanolmina	
Água para injectáveis	

Líquido âmbar escuro, límpido.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Bovinos, ovinos e suínos

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Bovinos e suínos:

O medicamento veterinário está indicado para tratamento e controlo de uma gama de infeções comuns, sistémicas, respiratórias, urinárias e locais, causadas por microrganismos sensíveis à oxitetraciclina, incluindo;

Bordetella bronchiseptica
Actinomyces pyogenes
Erysipelothrix rhusiopathiae
Pasteurella spp.
Staphylococcus spp.
Streptococcus spp.

Indicações específicas incluem pasteurelose, pneumonia, rinite atrófica, mal rubro, artrite, onfalite e terapia adjuvante na mamite.

Ovinos:

Tratamento e controlo de infeções causadas por microrganismos sensíveis à oxitetraciclina. Indicações específicas incluem pasteurelose pneumónica, e queratoconjuntivite e controlo dos abortos enzoóticos em ovinos.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa (tetraciclinas) ou a algum dos excipientes.

Não diluir o medicamento veterinário.

Não administrar a animais com alterações hepáticas ou renais.

3.4 Advertências especiais

Não existentes.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Se for administrado simultaneamente com outros medicamentos, utilizar em diferentes locais de injeção.

Devido à possível variabilidade da susceptibilidade das bactérias à oxitetraciclina, recomenda-se a utilização do antibiótico com base em testes de susceptibilidade.

A utilização inapropriada do medicamento veterinário poderá aumentar a prevalência de bactérias resistentes à oxitetraciclina e por consequência diminuir a eficácia do tratamento com o medicamento.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à substância ativa (tetraciclinas) devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Lavar as mãos após utilização.

Em caso de contacto com os olhos ou pele, lavar imediatamente com água abundante, pois poderá ocorrer irritação.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Bovinos, ovinos e suínos:

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):	Inchaço no local de injeção ¹ , endurecimento no local de injeção ¹
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Reação de hipersensibilidade ² Anafilaxia ² Fotossensibilidade ³

¹Podem ser observadas reações ligeiras até 1 a 4 Semanas.

²Por vezes fatal. Administrar tratamento sintomático apropriado.

³Especialmente em animais com pouca pigmentação cutânea, sob a influência de luz solar intensa.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

A oxitetraciclina pode conduzir a alterações do desenvolvimento ósseo dos fetos, assim como uma coloração anormal dos dentes, quando utilizada na primeira metade da gestação.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não administrar conjuntamente com antibióticos bactericidas, como penicilinas e cefalosporinas. Se for administrado simultaneamente com outros medicamentos, utilizar diferentes locais de injeção.

3.9 Posologia e via de administração

Via de administração: intramuscular profunda.

Dose única.

Dose terapêutica

Em bovinos, suínos e ovinos o medicamento veterinário pode ser administrado:

Na dose de 20 mg/kg p.v. (1ml/15kg p.v.) para uma duração de actividade de 3 a 4 dias,

Na dose elevada de 30 mg/kg p.v. (1ml/10kg p.v.) para uma duração de actividade prolongada de 5 a 6 dias.

Volume máximo por local de injeção:

Bovinos: 10 ml

Ovinos: 5 ml

Suínos: 7 ml

Leitões: 0,2 ml 1 dia de idade

0,3 ml 7 dias de idade

0,4 ml 14 dias de idade

0,5 ml 21 dias de idade
1 ml > 21 dias de idade

Caso seja necessário doses mais elevadas, o volume de tratamento deve ser repartido por dois pontos de injeção.

Para assegurar uma correcta terapia o peso do animal deverá ser determinado correctamente a fim de ser evitada subdosagem.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

As tetraciclinas apresentam um índice terapêutico elevado, contudo poderão surgir transtornos intestinais.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Carne e vísceras:

Bovinos: 35 dias
Suínos: 28 dias
Ovinos: 28 dias

Leite:

Bovinos: 10 dias
Ovinos: 8 dias

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

QJ01AA06

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

O medicamento veterinário contém oxitetraciclina, antibiótico semi-sintético de largo espectro.

A oxitetraciclina é um antibiótico bacteriostático que interfere com a síntese proteica da célula bacteriana em rápido crescimento e reprodução. A oxitetraciclina actua nos microrganismos, quer através de mecanismos de difusão quer através de um sistema mediado de transporte dependente de energia, resultando numa concentração intracelular muito mais elevada do que a extracelular.

Dentro da célula, a oxitetraciclina liga-se de forma reversível com as unidades 30S dos ribossomas bacterianos através da quelação de Magnésio. A ligação do aminoacil-tRNA ao local do receptor no

complexo de ribossomas mRNA é enfraquecida e, desta forma, a formação da cadeia de peptídeos e, consequentemente a síntese proteica, são interrompidas.

A oxitetraciclina é um antibiótico de largo espectro. A sua acção inibe bactérias, *Mycoplasma*, *Chlamydia*, *Rickettsiae* e alguns protozoários. É eficaz para bactérias Gram-positivas embora tenha reduzida actividade para os *Enterococci* e os *Streptococci* do grupo D. A susceptibilidade dos *Staphylococcus aureus* ou antibiótico é cada vez mais limitada devido às resistências antibacterianas. As *Pseudomonas aeruginosa* são normalmente resistentes à oxitetraciclina.

São sensíveis à oxitetraciclina *Bordetella bronchiseptica*, *Corynebacterium pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Pasteurella* spp., *Staphylococcus* spp. e *Streptococcus* spp.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

O medicamento veterinário foi formulado de maneira a garantir uma reabsorção lenta do local de injeção. Após uma única injeção intramuscular do medicamento veterinário na dose de 20 mg/kg atingem-se, 3,9, 8,0 e 3,6 horas após administração, concentrações plasmáticas máximas de oxitetraciclina de 3,3, 5,0 e 6,92 µg/ml, respectivamente em suínos, bovinos e ovinos. Nesta dosagem, níveis terapêuticos > 0,5 µg/ml podem manter-se até 4 dias nos suínos e até 3 dias nos bovinos e até 2,5 dias nos ovinos.

Quando se administra o medicamento veterinário na dose de 30 mg/kg, as concentrações plasmáticas máximas de oxitetraciclina atingidas em suínos, bovinos e ovinos são de 4,2, 5,8 e 6 µg/ml, respectivamente às 4,3, 4,0 e 6 horas após administração. Nesta dosagem podem manter-se níveis terapêuticos > 0,5 µg/ml até 5-6 dias nos suínos e 4-5 dias nos bovinos e 5-6 dias nos ovinos.

A oxitetraciclina distribui-se no organismo encontrando-se em concentrações elevadas nos rins, fígado, baço e pulmões, depositando-se também em locais activos de ossificação. É excretada inalterada e em menor quantidade pela bília. A via principal de excreção é a renal.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário na mesma seringa

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar em local seco.

Proteger da luz solar direta.

Quando exposto ao ar, a cor da solução pode tornar-se mais escura, sem que as suas características tenham sido alteradas.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos multidoses de vidro tipo I, cor âmbar, de 50, 100 e 250 ml. Os frascos são fechados com tampas de bromobutilo e selados com cápsulas de alumínio lacado.

Caixas de 12 x 50 ml, 12 x 100 ml e 12 x 250 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

51568

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 22/06/2005

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

01/2026

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

{ Caixa com 1 frasco de 50 ml ou 1 frasco de 100 ml ou 1 frasco de 250 ml, ou caixas de 12 x 50 ml ou 12 x 100 ml ou 12 x 250 ml }

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Oxymycin LA 300 mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Oxitetraciclina (como dihidrato) 300 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 ml (ou 100 ml ou 250 ml, ou caixas de 12 x 50 ml ou 12 x 100 ml ou 12 x 250 ml).

4. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos e suínos

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: intramuscular profunda.

Dose única.

Dose terapêutica

Em bovinos, suínos e ovinos Oxymycin LA 300 pode ser administrado:

Na dose de 20 mg/kg p.v. (1 ml/15 kg p.v.) para uma duração de actividade de 3 a 4 dias,

Na dose de 30 mg/kg p.v. (1 ml/10 kg p.v.) para uma duração de actividade prolongada de 5 a 6 dias.

Para assegurar uma correcta terapia o peso do animal deverá ser determinado correctamente a fim de ser evitada sobredosagem.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Carne:

Bovinos: 35 dias

Suínos: 28 dias
Ovinos: 28 dias

Leite:

Bovinos: 10 dias
Ovinos: 8 dias

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 28 dias.

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar em local seco.

Proteger da luz solar direta.

Quando exposto ao ar, a cor da solução pode tornar-se mais escura, sem que as suas características tenham sido alteradas.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

51568

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

{ Frascos multidose de 50 ml (ou 100 ml ou 250 ml) }

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Oxymycin LA 300 mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Oxitetraciclina (como dihidrato) 300 mg

3. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos e suínos

4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: intramuscular profunda.

Dose única.

Dose terapêutica

Em bovinos, suínos e ovinos Oxymycin LA 300 pode ser administrado:

Na dose de 20 mg/kg p.v. (1 ml/15 kg p.v.) para uma duração de actividade de 3 a 4 dias,

Na dose de 30 mg/kg p.v. (1 ml/10 kg p.v.) para uma duração de actividade prolongada de 5 a 6 dias.

Para assegurar uma correcta terapia o peso do animal deverá ser determinado correctamente a fim de ser evitada sobredosagem.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Carne:

Bovinos: 35 dias

Suínos: 28 dias

Ovinos: 28 dias

Leite:

Bovinos: 10 dias

Ovinos: 8 dias

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 28 dias.

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar em local seco.

Proteger da luz solar direta.

Quando exposto ao ar, a cor da solução pode tornar-se mais escura, sem que as suas características tenham sido alteradas.

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

9. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Oxymycin LA 300mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

2. Composição

Cada ml contém:

Substância(s) activa(s):

Oxitetraciclina (como dihidrato) 300 mg

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Formaldeído sulfoxilato sódico	4,0 mg

Líquido âmbar escuro, límpido.

3. Espécies-alvo

Bovinos, ovinos e suínos

4. Indicações de utilização

Bovinos e suínos:

O medicamento veterinário está indicado para tratamento e controlo de uma gama de infeções comuns, sistémicas, respiratórias, urinárias e locais, causadas por microorganismos sensíveis á oxitetraciclina, incluindo;

Bordetella bronchiseptica
Actinomyces pyogenes
Erysipelothrix rhusiopathiae
Pasteurella spp.
Staphylococcus spp.
Streptococcus spp.

Ovinos:

Tratamento e controlo de infeções causadas por microorganismos sensíveis á oxitetraciclina. Indicações específicas incluem pasteurelose pneumónica, e queratoconjuntivite e controlo dos abortos enzoóticos em ovinos.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa (tetraciclinas) ou a algum dos excipientes.

Não diluir o medicamento veterinário.

Não administrar a animais com alterações hepáticas ou renais.

6. Advertências especiais

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Se for administrado simultaneamente com outros medicamentos, utilizar em diferentes locais de injeção.

Devido à possível variabilidade da susceptibilidade das bactérias à oxitetraciclina, recomenda-se a utilização do antibiótico com base em testes de susceptibilidade.

A utilização inadequada do medicamento veterinário poderá aumentar a prevalência de bactérias resistentes à oxitetraciclina e por consequência diminuir a eficácia do tratamento com o medicamento.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à substância ativa (tetraciclinas) devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Lavar as mãos após utilização.

Em caso de contacto com os olhos ou pele, lavar imediatamente com água abundante, pois poderá ocorrer irritação.

Gestação e lactação:

A oxitetraciclina pode conduzir a alterações do desenvolvimento ósseo dos fetos, assim como uma coloração anormal dos dentes, quando utilizada na primeira metade da gestação.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não administrar conjuntamente com antibióticos bactericidas, como penicilinas e cefalosporinas.

Se for administrado simultaneamente com outros medicamentos, utilizar diferentes locais de injeção.

Sobredosagem:

As tetraciclinas apresentam um índice terapêutico elevado, contudo poderão surgir transtornos intestinais.

7. Eventos adversos

Bovinos, ovinos e suínos:

Muito frequentes (>1 animal / 10 animais tratados):	Inchaço no local de injeção ¹ , endurecimento no local de injeção ¹
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Reação de hipersensibilidade ² Anafilaxia ² Fotossensibilidade ³

¹Podem ser observadas reações ligeiras até 1 a 4 Semanas.

²Por vezes fatal. Administrar tratamento sintomático apropriado.

³Especialmente em animais com pouca pigmentação cutânea, sob a influência de luz solar intensa.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local utilizando os detalhes de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV):

farmacovigilancia.vet@dgav.pt

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Dose terapêutica

Via de administração: intramuscular profunda.

Dose única.

Em bovinos, suínos e ovinos o medicamento veterinário pode ser administrado:

Na dose de 20 mg/kg p.v. (1 ml/15 kg p.v.) para uma duração de actividade de 3 a 4 dias,

Na dose elevada de 30 mg/kg p.v. (1 ml/10 kg p.v.) para uma duração de actividade prolongada de 5 a 6 dias.

Volume máximo por local de injeção:

Bovinos: 10 ml

Ovinos: 5 ml

Suínos: 7 ml

Leitões:

0,2 ml	1 dia de idade
0,3 ml	7 dias de idade
0,4 ml	14 dias de idade
0,5 ml	21 dias de idade
1 ml	> 21 dias de idade

Caso seja necessário doses mais elevadas, o volume de tratamento deve ser repartido por dois pontos de injeção.

Para assegurar uma correcta terapia o peso do animal deverá ser determinado correctamente a fim de ser evitada sobredosagem.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Não administrar conjuntamente com antibióticos bactericidas, como as penicillinas e as cefalosporinas.

Se for administrado simultaneamente com outros medicamentos, utilizar diferentes locais de injeção.

10. Intervalos de segurança

Carne:

Bovinos: 35 dias

Suínos: 28 dias

Ovinos: 28 dias

Leite:

Bovinos: 10 dias

Ovinos: 8 dias

11. Precauções especiais de conservação

Conservar em local seco.

Proteger da luz solar direta.

Quando exposto ao ar, a cor da solução pode tornar-se mais escura, sem que as suas características tenham sido alterada.

Prazo de validade após a primeira abertura da embalagem: 28 dias.

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no frasco depois de VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

51568

Apresentações

Frascos multidoses de vidro tipo I, cor âmbar, de 50, 100 e 250 ml. Os frascos são fechados com tampas de bromobutilo e selados com cápsulas de alumínio lacado.

Caixas de 12 x 50 ml, 12 x 100 ml e 12 x 250 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

01/2026

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia Union Product Database (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Irlanda

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Norbrook Manufacturing Ltd,
Rossmore Industrial Estate,
Monaghan,
Irlanda

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Newry
Co. Down, BT35 6JP
Irlanda do Norte
Reino Unido

Representantes locais:

Prodivet-Zn, SA
Av. Infante D. Henrique nº 333-H 3º Piso Esc. 41
1800-282
Lisboa
Portugal

Detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Email: farmacovigilancia@prodivetzn.pt

Tel: +351 932 694 011

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado.