

File downloaded on 2026-05-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000003431>

## Zolvix 25 mg/ml - Oral solution

Autorizado

- Monepantel

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Zolvix 25 mg/ml - Oral solution

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Ovino

**Vía de administración:**

Vía oral

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:25 mg Reference:Hse Index:0

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

## **Ovino**

- Meat and offal. 7 Día 7 days

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP52AX09

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponible en:**

Alemania , Austria , Bélgica , Francia , Irlanda , Luxemburgo , Países Bajos , United Kingdom (Northern Ireland)

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## **Información adicional**

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/11/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/11/2009

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 26/05/2023

[Descargar](#)

ema-puar-zolvix-v-154-var-ii-0004-en.pdf

ema-puar-zolvix-v-154-var-ii-0001-g-en.pdf

ema-puar-zolvix-epar-scientific-discussion-en.pdf