

# TIZOVAL VACUNO INYECTABLE

Autorizado

- Ivermectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

TIZOVAL VACUNO INYECTABLE

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

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

**Vía subcutánea:**

- 

## **Bovino**

- Meat and offal. 49 Día

---

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

QP54AA01

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

España

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Bimeda Animal Health Limited

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

19/12/2001

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1425 ESP

---

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

19/12/2001

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0458/001

---

**Estados miembros afectados:**

Alemania Irlanda

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 15/04/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Prospecto