

# Zolvix 25 mg/ml - Oral solution

Autorisé

- Monepantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Zolvix 25 mg/ml - Oral solution

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Mouton

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

### Forme pharmaceutique:

Solution buvable

### Temps d'attente par voie d'administration:

**Voie orale:**

•

### **Mouton**

- Viande et abats. 7 day 7 days

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AX09

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

### **Disponible en:**

Allemagne , Autriche , Belgique , France , Irlande , Luxembourg , Pays-Bas , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/11/2009

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Elanco France S.A.S

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/11/2009

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 26/05/2023

[Télécharger](#)

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