

# Zuprevo 180 mg/ml - Solution for injection

Autorizzato

- Tildipirosin

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

Zuprevo 180 mg/ml - Solution for injection

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
180.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

## **bovini**

- carni e frattaglie. 47 giorno

47 days (Not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition)

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA96

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## **Additional information**

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

6/05/2011

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/05/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 29/02/2024

[Scaricamento](#)

ema-puar-zuprevo-v-2009-var-ii-0006-g-en.pdf

ema-puar-zuprevo-v-2009-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004335>