

OVIMEL 18 MG IMPLANTATION TABLET

Autorizado

- Melatonin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OVIMEL 18 MG IMPLANTATION TABLET

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
18.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Implante, comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CH01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/04/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Liconsa S.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

3497

Data da alteração do estado de autorização:

17/04/2026

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0342/001

Estados-Membros envolvidos:

França Grécia Irlanda Itália Polónia Portugal Roménia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-PUAR-esv0342001-dcp-ovimel-18-mg-implantation-tablet-en.pdf