

Zooveca 150 mg/ml solução tópica para bovinos, ovinos e suínos

Autorizado

- Dimpylate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Zooveca 150 mg/ml solução tópica para bovinos, ovinos e suínos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Banho medicamentoso

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 dia

- Milk. 0 dia
Não utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

-

Sheep

- Meat and offal. 15 dia

- Milk. 0 dia
Não utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

-

Pig

- Meat and offal. 15 dia

Banho medicamentoso:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 dia

- Milk. 0 dia
Não utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

-

Sheep

- Meat and offal. 15 dia

- Milk. 0 dia Não utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

•

Pig

- Meat and offal. 15 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Apresentações de 5 litros: vasilhas litografadas, fechadas com uma cápsula Tournmex 1,5”

Apresentações de 1 L: garrafas de plástico de coextrusão, fechadas com um selo metálico e com um rótulo autocolante.

Apresentações de 250 ml: garrafas de plástico de coextrusão, fechadas com um selo metálico e com um rótulo autocolante.

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Univete Tecnica Pecuaria Comercio E Industria S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

20/12/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Zotal S.L.U.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

395/01/11NFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

20/12/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098061>