

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000055057>

## ZOOGAMA-D

Autorizat

- Dimpylate

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ZOOGAMA-D

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Oaie

**Calea de administrare:**

Administrare cutanată

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
150.00 miligram(e) / 100.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție cutanată

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare cutanată:**

- 

### **Oaie**

- Carne și organe. 24 zi
- Lapte. no withdrawal period

Leche: No administrar a ovejas en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AF03

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Spain

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/03/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Zotal S.L.U.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

1435 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/03/2002

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.