

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

Autorizat

- Dimpylate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Îmbăiere

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție cutanată

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 15 zi

- Lapte. 0 zi
 ăo utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

•

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

- Lapte. 0 zi
 ăo utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

•

Porc

- Carne și organe. 15 zi

Îmbăiere:

•

Bovine

- Carne și organe. 15 zi

- Lapte. 0 zi
 Não utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

•

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

- Lapte. 0 zi
 Não utilizar em fêmeas cujo leite se destine ao consumo humano.

•

Porc

- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX02

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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:

Univete Tecnica Pecuaria Comercio E Industria S.A.

Data autorizației de comercializare:

20/12/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Zotal S.L.U.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:395/01/11NFVPT

Data modificării statusului autorizației:20/12/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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