

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dorzoglau Duo 5 mg/ml + 20 mg/ml colírio, solução para cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância(s) ativa(s):

Maleato de timolol 6,83 mg
equivalente a 5 mg de timolol

Cloridrato de dorzolamida 22,6 mg
equivalente a 20 mg de dorzolamida

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Cloreto de benzalcónio	Um ml de solução de colírio contém 0,075 mg de cloreto de benzalcónio.
Hidroxipropilmetilcelulose	
Manitol	
Citrato de sódio di-hidratado	
Água para preparações injetáveis	
Poderá conter ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio (para ajuste do pH)	

Colírio, solução.

Solução límpida, incolor, ligeiramente viscosa e livre de partículas visíveis com um pH entre 5,3 e 5,8 e uma osmolalidade entre 260 e 330 mOsm/kg.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

O medicamento veterinário está indicado no tratamento de patologias que envolvam o aumento da pressão intraocular (PIO), nomeadamente em casos de glaucoma primário ou secundário, incluindo situações agudas e de emergência, como o glaucoma associado a hifema.

Pode ser administrado no controlo da PIO em tratamentos de curta duração, bem como no período pré e pós-operatório de cirurgias oculares.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

Não administrar em animais com patologia cardíaca.

Não administrar em animais com patologia respiratória.

Não administrar em gatos com asma.

Não administrar em equinos com asma.

Não administrar em animais com peso inferior a 10 kg.

3.4 Advertências especiais

Apesar da aplicação tópica, a absorção sistémica do medicamento veterinário pode ocorrer.

O timolol pode causar efeitos cardiorrespiratórios significativos, como bradicardia, hipotensão e broncoespasmo. Por isso, não deve ser administrado mais do que duas vezes ao dia especialmente em cães e gatos.

O timolol pode causar miose pelo que deve ser administrado com precaução em situações de uveíte e de glaucoma de bloqueio pupilar.

Administrar com precaução em animais com defeitos epiteliais da córnea, como úlcera de córnea.

O timolol apresenta menor eficácia durante o período de sono dos animais, pelo que pode ser observada uma diminuição da eficácia em animais que dormem frequentemente.

Este medicamento veterinário contém cloreto de benzalcónio. Pode causar irritação ocular.

Administrar com precaução em animais com defeitos epiteliais da córnea, como úlcera de córnea, devido ao possível efeito negativo sobre a regeneração epitelial.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Não utilizar o mesmo frasco para o tratamento de diferentes animais.

Deve ter-se particular atenção durante a administração de modo a evitar a contaminação do conteúdo e o contacto direto da extremidade do conta-gotas com o olho ou com qualquer superfície.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao timolol e/ou dorzolamida devem evitar o contacto com o medicamento veterinário ou devem administrar o medicamento veterinário com precaução

Em caso de contato com a pele lavar abundantemente com água.

As mãos devem ser lavadas antes e após a aplicação do medicamento veterinário.

Se desenvolver sintomas a seguir à exposição, tais como erupção cutânea, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Em caso de contato com os olhos enxaguar cuidadosamente com água durante vários minutos e no caso de uso de lentes de contato, retirá-las se possível e continuar a enxaguar.

Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Miose Desconforto, ardor e fotofobia após aplicação Hipocalcemia (cães e gatos)
Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Blefarite Bradicardia, hipotensão, broncoespasmo Edema da córnea (em animais com compromisso do endotélio corneano)

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação:

Não administrar durante a gestação.

Os estudos de laboratório efetuados em ratos revelaram a ocorrência de efeitos teratogénicos, fetotóxicos, maternotóxicos.

Lactação:

Não administrar durante a lactação.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

A administração simultânea com os seguintes medicamentos pode potenciar a ocorrência de eventos adversos:

- Digoxina, digitálicos;
- Medicamentos utilizados no tratamento de doenças cardíacas ou no tratamento da pressão arterial: clonidina, diltiazem, nicardipina, nifedipina, reserpina, quinidina, verapamil e outros; ou
- AINEs (anti-inflamatórios não esteroides): naproxeno, celecoxibe, diclofenaco, indometacina, meloxicam e outros.

3.9 Posologia e via de administração

Administração por via oftálmica.

O medicamento veterinário deve ser aplicado topicamente na mucosa ocular.

O medicamento veterinário só deve ser administrado mediante prescrição médico-veterinária e sob vigilância do médico veterinário, o qual indicará a posologia a seguir.

A dose recomendada em cães e gatos é 1 gota no(s) olho(s) afetado(s) no máximo 2 vezes por dia. Nos equinos a dose recomendada é 1 gota no(s) olho(s) afetado(s) a cada 8 ou 12h.

Modo de administração

Abrir a tampa do frasco e exercer uma ligeira pressão sobre este, fazendo sair o líquido gota a gota na dose recomendada.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Os sintomas de sobredosagem de timolol podem incluir tontura, dor de cabeça, dispneia, bradicardia e broncoespasmo. Por vezes, uma sobredosagem pode causar paragem cardíaca, especialmente em animais com um peso inferior a 10 kg.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QS01ED51

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A dorzolamida é um inibidor da anidrase carbónica (IAC). Os IAC são compostos derivados das sulfonamidas que inibem seletivamente a enzima anidrase carbónica (AC), nomeadamente as isoenzimas AC I, II e IV. A anidrase carbónica é uma enzima presente no epitélio do corpo ciliar e responsável, em parte, pela produção do humor aquoso. A formação do humor aquoso depende da produção de bicarbonato pela anidrase carbónica do tipo II. A dorzolamida tem uma ação muito potente sobre a anidrase carbónica do tipo II, diminuindo a produção de humor aquoso e, consequentemente, reduzindo a PIO. Quando administrada por via tópica ocular, a dorzolamida penetra rapidamente no olho através da córnea e da esclera atingindo grandes concentrações na córnea, no humor aquoso e no corpo ciliar. A dorzolamida, quando administrada de forma repetida por via tópica ocular, atinge concentrações terapêuticas no segmento posterior do globo ocular, nomeadamente na esclera, coróide e na retina.

A dorzolamida tem também ação sobre a circulação sanguínea ocular. A inibição da anidrase carbónica resulta no aumento dos níveis de CO₂ que é um potente vasodilatador, provocando a vasodilatação ao nível do corpo ciliar e o aumento do fluxo sanguíneo, o que contribui para a diminuição da PIO.

O timolol é um agente bloqueador β inespecífico que bloqueia os recetores β_1 e β_2 . Os betabloqueadores tópicos reduzem a PIO diminuindo a formação de humor aquoso. No entanto, o mecanismo de ação ainda é incerto e foram sugeridas três possibilidades:

1. bloqueio dos recetores β no processo do corpo ciliar
2. inibição do transporte ativo e a ultrafiltração relacionados com a Na^+/K^+ -adenosina trifosfatase (ATPase)
3. atuação através de um mecanismo vasoativo.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

A dorzolamida liga-se moderadamente às proteínas plasmáticas. Após a aplicação tópica de dorzolamida a 2% foi detetada a presença da substância ativa nos glóbulos vermelhos, plasma e urina, o que indica existir alguma absorção sistémica após a aplicação tópica. No entanto os níveis detetados não foram suficientes para provocar efeitos farmacológicos. A dorzolamida é excretada via renal.

O timolol é quase completamente absorvido pelo trato gastrointestinal e os níveis plasmáticos máximos ocorrem uma a duas horas após a administração. O tempo de semivida após administração de dose única parece situar-se no intervalo de duas a três horas. O timolol é eliminado por via renal.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 30 meses.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

5.3 Precauções especiais de conservação

Não conservar acima de 25 °C.

Conservar a embalagem na vertical.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

O medicamento veterinário é apresentado em frascos conta-gotas de polietileno de baixa densidade (LDPE), tampa inviolável de polietileno de alta densidade (HDPE) e ponta conta-gotas de polietileno de baixa densidade (LDPE).

Está disponível nas seguintes embalagens:

1 x 5 ml (um recipiente de 5 ml)

3 x 5 ml (três recipientes de 5 ml)

6 x 5 ml (seis recipientes de 5 ml)

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

VAPP - Produção e Comercialização de Produtos para Veterinária, Lda.
Rua Casal do Canas, 6
2790-204 Carnaxide
Portugal

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1751/01/25NFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 24/11/2025

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

11/2025

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia. Union Product Database (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

CARTONAGEM

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dorzoglau Duo 5 mg/ml + 20 mg/ml colírio solução
Cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano

timolol + dorzolamida

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Composição: timolol a 5 mg/ml (equivalente a 6,83 mg/ml de maleato de timolol) e dorzolamida a 20 mg/ml (equivalente a 22,26 mg/ml de cloridrato de dorzolamida).

Excipientes: manitol, citrato de sódio di-hidratado, hidroxipropilmetilcelulose, cloreto de benzalcónio, água para preparações injetáveis. Poderá conter ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio para ajuste do pH.

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 x 5 ml

3 x 5 ml

6 x 5 ml

4. ESPÉCIES-ALVO

Cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

USO OFTÁLMICO

Posologia: <Espaço destinado à inscrição da posologia prescrita>

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Após a primeira abertura do frasco, administrar no prazo de 28 dias.

Aberto em:

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não conservar acima de 25 °C.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

Uso veterinário

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

VAPP - Produção e Comercialização de Produtos para Veterinária, Lda.
Rua Casal do Canas, 6
2790-204 Carnaxide
Portugal

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1751/01/25NFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

FRASCO CONTA-GOTAS (RÓTULO)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dorzoglau Duo 5 mg/ml + 20 mg/ml colírio solução
Cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano

VAPP - Produção e Comercialização de Produtos para Veterinária, Lda.
Rua Casal do Canas, 6
2790-204 Carnaxide
Portugal

Uso veterinário

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Timolol 5 mg/ml + Dorzolamida 20 mg/ml

5 ml

3. NÚMERO DO LOTE

Lot

4. PRAZO DE VALIDADE

EXP

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Dorzoglau Duo 5 mg/ml + 20 mg/ml colírio, solução para cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano

2. Composição

As substâncias ativas são o timolol e a dorzolamida.

Cada ml contém 6,83 mg de maleato de timolol equivalente a 5 mg de timolol e 22,26 mg de cloridrato de dorzolamida equivalente a 20 mg de dorzolamida.

Os outros excipientes são o manitol, citrato de sódio di-hidratado, hidroxipropilmetilcelulose, cloreto de benzalcónio, água para preparações injetáveis. Poderá conter ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio para ajuste do pH.

Este medicamento veterinário contém 0,075 mg de cloreto de benzalcónio em cada ml.

O medicamento veterinário é uma solução límpida, incolor, ligeiramente viscosa e livre de partículas visíveis.

3. Espécies-alvo

Cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano.

4. Indicações de utilização

O medicamento veterinário está indicado no tratamento de patologias que envolvam o aumento da pressão intraocular (PIO), nomeadamente em casos de glaucoma primário ou secundário, incluindo situações agudas e de emergência, como o glaucoma associado a hifema.

Pode ser administrado no controlo da PIO em tratamentos de curta duração, bem como no período pré e pós-operatório de cirurgias oculares.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

Não administrar em animais com patologia cardíaca.

Não administrar em animais com patologia respiratória.

Não administrar em gatos com asma.

Não administrar em equinos com asma.

Não administrar em animais com peso inferior a 10 kg.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Apesar da aplicação tópica, a absorção sistémica do medicamento veterinário pode ocorrer. O timolol pode causar efeitos cardiorrespiratórios significativos, como bradicardia, hipotensão e broncoespasmo. Por isso, não deve ser administrado mais do que duas vezes ao dia especialmente em cães e gatos.

O timolol pode causar miose pelo que deve ser administrado com precaução em situações de uveíte e de glaucoma de bloqueio pupilar.

Administrar com precaução em animais com defeitos epiteliais da córnea, como úlcera de córnea.

O timolol apresenta menor eficácia durante o período de sono dos animais, pelo que pode ser observada uma diminuição da eficácia em animais que dormem frequentemente.

Este medicamento veterinário contém cloreto de benzalcónio. Pode causar irritação ocular.

Administrar com precaução em animais com defeitos epiteliais da córnea, como úlcera de córnea, devido ao possível efeito negativo sobre a regeneração epitelial.

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Não utilizar o mesmo frasco para o tratamento de diferentes animais.

Deve ter-se particular atenção durante a administração de modo a evitar a contaminação do conteúdo e o contacto direto da extremidade do conta-gotas com o olho ou com qualquer superfície.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao timolol e/ou dorzolamida devem evitar o contacto com o medicamento veterinário ou devem administrar o medicamento veterinário com precaução

Em caso de contato com a pele lavar abundantemente com água.

As mãos devem ser lavadas antes e após a aplicação do medicamento veterinário.

Se desenvolver sintomas a seguir à exposição, tais como erupção cutânea, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Em caso de contato com os olhos enxaguar cuidadosamente com água durante vários minutos e no caso de uso de lentes de contato, retirá-las se possível e continuar a enxaguar.

Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Gestação e lactação:

Não administrar durante a gestação e lactação.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Informe o seu médico veterinário se o animal estiver a utilizar ou tiver utilizado recentemente, ou se vier a utilizar outros medicamentos.

Fale com o seu médico veterinário se o animal estiver a utilizar os seguintes medicamentos. A administração simultânea com os seguintes medicamentos pode potenciar a ocorrência de eventos adversos:

- Digoxina, digitálicos;
- Medicamentos para o coração ou para a pressão arterial: clonidina, diltiazem, nicardipina, nifedipina, reserpina, quinidina, verapamil e outros; ou
- AINEs (anti-inflamatórios não esteroides): naproxeno, celecoxibe, diclofenaco, indometacina, meloxicam e outros.

Sobredosagem:

Os sintomas de sobredosagem de timolol podem incluir tontura, dor de cabeça, dispneia, bradicardia e broncoespasmo. Por vezes, uma sobredosagem pode causar paragem cardíaca, especialmente em animais comum peso inferior a 10 kg. Em caso de sobredosagem acidental consulte o médico veterinário imediatamente.

Incompatibilidades principais:

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

7. Eventos adversos

Cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Constricção da pupila (miose) Desconforto, ardor e fotofobia após aplicação Hipocalemia (cães e gatos)
Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Blefarite Diminuição da frequência cardíaca (bradicardia), pressão arterial baixa (hipotensão), broncoespasmo Edema da córnea (em animais com compromisso do endotélio corneano)

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os detalhes de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Administração por via oftálmica.

O medicamento veterinário deve ser aplicado no olho.

O medicamento veterinário só deve ser administrado mediante prescrição médico-veterinária e sob vigilância do médico veterinário, o qual indicará a posologia a seguir.

A dose recomendada em cães e gatos é 1 gota no(s) olho(s) afetado(s) no máximo 2 vezes por dia. Nos equinos, a dose recomendada é 1 gota no(s) olho(s) afetado(s) a cada 8 ou 12h.

Modo de administração

Abrir a tampa do frasco e exercer uma ligeira pressão sobre este, fazendo sair o líquido gota a gota na dose recomendada.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Não administrar o medicamento veterinário se detetar sinais visíveis de deterioração.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não conservar acima de 25 °C.

Conservar a embalagem na vertical.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo e na embalagem depois de EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do frasco: 28 dias.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

1751/01/25NFVPT

O medicamento veterinário apresenta-se em frasco conta-gotas de polietileno de baixa densidade (LDPE), tampa inviolável de polietileno de alta densidade (HDPE) e ponta conta-gotas de polietileno de baixa densidade (LDPE). Cada frasco contém 5 ml de solução.

Está disponível em embalagens de 1, 3 e 6 frascos conta-gotas de 5 ml. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

11/2025

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia. Union Product Database
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

16. Detalhes de contacto

Titular da autorização de introdução no mercado e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

VAPP - Produção e Comercialização de Produtos para Veterinária, Lda.
Rua Casal do Canas, 6
2790-204 Carnaxide
Portugal
Email: farmacovigilancia@vapp.pt
Telefone: +351 21 415 59 70

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Laboratório Edol – Produtos Farmacêuticos, S.A.
Rua Quinta do Salrego 22-22A, Portela de Carnaxide, 2790-144 Carnaxide - Portugal
Rua Casal do Canas 6-6A, 2790-204 Carnaxide - Portugal