

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 12/2025 – DEZEMBRO 2025

A DGAV informa, na sua qualidade de autoridade competente para o medicamento veterinário e para os produtos e biocidas de uso veterinário, que foram autorizados e retirados do mercado os seguintes produtos:

I. MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

A) Autorizações de introdução no mercado

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO	NÚMERO DE AIM
Lenzelta suspensão para injeção para bovinos	1756/01/25DIVPT
Porvaxin APP emulsão injetável para suínos	1757/01/25RIVPT
Thiamavance 10 mg / ml Solução oral para gatos	1758/01/25DFVPT
Ketoliv 100 mg/ml solução injetável para bovinos, equinos e suínos	1759/01/25 DFVPT
Salicifarm 1000 mg/g pó para uso em água de bebida/leite para gado e suínos	1760/01/25 DFVPT
Robexera 6 mg comprimidos mastigáveis para gatos	1762/01/25DFVPT
Rogiola 6 mg comprimidos mastigáveis para gatos	1763/01/25DFVPT
Pereprin 5 mg/ml solução para unção contínua para bovinos, ovinos e caprinos.	1764/01/25DFVPT
AviGate ND QV4 liofilizado para suspensão ocular/administração na água de bebida para galinhas	1765/01/25DIVPT
Dorzoglau Duo 5 mg/ml + 20 mg/ml colírio, solução para cães, gatos e equinos não produtores de alimento para consumo humano	1751/01/25NFVPT

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 12/2025 – DEZEMBRO 2025

B) Revogações das autorizações de introdução no mercado

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO	NÚMERO DE AIM
Agalactivax, emulsão injetável para ovinos e caprinos	427/91 DGV
Tiforine solução oral para pombos-correio	533/01/12NFSVPT
Lanfloxx 100 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos	329/01/11DFVPT

C) Autorizações de utilização especial (AUE)

NOME DO MEDICAMENTO
Arthuvetrin Forte Therapy (NL7638,7639,7640)
Arthuvetrin Forte Therapy (NL7640)
Artuvetrin Forte Therapy (NL 7639,7640)
Dopram V injetável
GS - 441524 (42 comprimidos)
GS - 441524 (Suspensão oral de 50 mg/ml (fr. de 30 ml)
Incurin
Keyvit 50 mg (14 comprimidos)
Letivet Retard
Letivet Oral
Optimmune pomada oftálmica
Ovistop
Prednisolona Fatro 10 ml
Suprelorin 9.4 mg implante para cães e furões
Vitamivet k1 50 mg comprimidos recubiertos con película para perros
Autovacina Brachyspira hyodysenteriae

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 12/2025 – DEZEMBRO 2025

NOME DO MEDICAMENTO
Coripravac
Ecthybel
Encefal-Vac
Equip EHV 1,4
Vaiol-Val
Hiprababovis Lepto
Hiprapox
Leptoferm 5
Nobilis ILT
Ichthiovac - TM
Nobilis Laringovac
Ovipast Plus

II PRODUTOS DE USO VETERINÁRIO

Não existem dados disponíveis relativos aos Produtos de uso Veterinário em dezembro de 2025.

III BIOCIDAS DE USO VETERINÁRIO

A) Autorização de Colocação no Mercado:

BIOCIDAS DE USO VETERINÁRIO	ACM
Glycolac Spray	590/00/25NBVPT

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 12/2025 – DEZEMBRO 2025

B) Notificação de Colocação no Mercado (TP4):

BIOCIDAS DE USO VETERINÁRIO
Deterquat Al
Spray Desinfetante Rápido

IV LICENCIAMENTOS e CERTIFICAÇÕES

IV.1) Distribuição por grosso de medicamentos veterinários/substâncias ativas*

Não existem dados disponíveis relativos à Distribuição por grosso de medicamentos veterinários/substâncias ativas em dezembro de 2025.

* Para mais informações consultar [Lista de DG autorizados](#)

IV.2) Postos de Venda de Medicamentos Veterinários*

A) Autorizações

NOME DA EMPRESA	NÚMERO DE LICENÇA
Agro.Matias, Comércio de Produtos Agrícolas, Lda	328/VRMV/2025 DGAV
Mário José Correia Unipessoal, Lda	329/VRMV/2025 DGAV

* Para mais informações consultar [Postos de Venda a Retalho Autorizados](#)

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 12/2025 – DEZEMBRO 2025

IV.3) Venda à distância de Medicamentos Veterinários Não Sujeitos a Receita Médico-Veterinária (MVNSRMV)*

* Para mais informações consultar [Listagem de entidades autorizadas à venda à distância de medicamentos veterinários não sujeitos a receita médico-veterinária](#)

IV.4) Locais de Venda de Medicamentos Veterinários Não Sujeitos a Receita Médico Veterinária*

Não existem dados disponíveis relativos aos Locais de Venda de Medicamentos Veterinários Não Sujeitos a Receita Médico Veterinária em novembro de 2025.

Por favor consultar:

- * Para mais informações consultar [Lista de Locais de venda de medicamentos veterinários não sujeitos a receita médico-veterinária autorizados \(LV MVNSRMV\)](#)

IV.5) Fabrico de medicamentos veterinários *

A) Autorizações e Renovações


NOME DA EMPRESA	NÚMERO DE LICENÇA
Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A.	AEFMV/045/001/2025 BPFMV/097/010/2025
Laboratório Edol Produtos Farmacêuticos S.A.	F025/V/AF/MV/01/2014 BPFMV/094/007/2025
Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica S.S.	AFMV/039/002/2020 BPFMV/095/008/2025 BPFMV/096/009/2025

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 12/2025 – DEZEMBRO 2025

* Para mais informações consultar [**Fabricantes de substâncias ativas e medicamentos veterinários autorizados \(lista\)**](#)

V INFORMAÇÕES RELEVANTES

- [**Inquérito de Satisfação \(Relatório\) – Área regulamentar**](#) - O presente inquérito teve como objetivo recolher a perceção dos nossos parceiros relativamente aos processos regulamentares da DGAV. A opinião dos stakeholders é essencial para identificar oportunidades de melhoria e garantir a evolução contínua dos nossos serviços. O preenchimento foi realizado de forma confidencial e anónima, sendo as respostas analisadas exclusivamente de forma agregada, com vista à otimização dos processos internos e à melhoria do serviço prestado aos titulares e representantes de AIM.
- [**Sessão de Esclarecimento em Farmacovigilância Veterinária: disponibilização das apresentações**](#) - No dia 15 de dezembro de 2025, a DGAV, em parceria com a APIFVET, realizou uma Sessão de Esclarecimento em Farmacovigilância Veterinária: desafios e práticas para a indústria nacional, destinada a titulares de AIM e distribuidores por grosso. As apresentações utilizadas durante a sessão estão agora disponíveis para consulta no portal da DGAV, na secção “DGAV Informa” dedicada aos medicamentos veterinários, em: [**A DGAV Informa**](#)
-  [**Atualização do documento “Q&A – List for the submission of variations according to Regulation \(EU\) 2019/6 e Best Practice Guide for VNRAs**](#) - A DGAV informa que foi publicada uma nova versão do documento [Q&A relativo à submissão de alterações à AIM nos termos do Regulamento \(UE\) 2019/6](#), disponível na secção de Procedimentos Pós-Autorização – Alterações da página do CMDv/HMA.

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 12/2025 – DEZEMBRO 2025