

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 03/2026 – MARÇO 2026

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
Rheumocam 1 mg comprimidos mastigáveis para cães. 20 comp	56/05/26CFVPT
Rheumocam 1 mg comprimidos mastigáveis para cães. 100 comp	56/06/26CFVPT
Hemosyvet 125 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos, equinos, cães e gatos. Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis de 25 ml.	1774/01/26CFVPT
Hemosyvet 125 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos, caprinos, suínos, equinos, cães e gatos. Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis de 50 ml.	1774/02/26CFVPT
Ketiva 150 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e equinos	1775/01/26DFVPT
Buproxan Multidose 0,3 mg/ml solução injetável para cães, gatos e cavalos	1776/01/26DFVPT
AdTab. 56 mg. Comprimidos mastigáveis. Cães. Via oral. 6 comprimidos	1536/15/26CFVPT
AdTab. 112 mg. Comprimidos mastigáveis. Cães. Via oral. 6 comprimidos	1536/16/26CFVPT
AdTab. 225 mg. Comprimidos mastigáveis. Cães. Via oral. 6 comprimidos	1536/17/26CFVPT
AdTab. 450 mg. Comprimidos mastigáveis. Cães. Via oral. 6 comprimidos	1536/18/26CFVPT

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 03/2026 – MARÇO 2026

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO	NÚMERO DE AIM
AdTab. 900 mg. Comprimidos mastigáveis. Cães. Via oral. 6 comprimidos	1536/19/26CFVPT
AdTab. 12 mg. Comprimidos mastigáveis. Cães. Via oral. 6 comprimidos	1536/20/26CFVPT
AdTab. 48 mg. Comprimidos mastigáveis. Cães. Via oral. 6 comprimidos	1536/21/26CFVPT
Lactato de Ringer B. Braun Vet solução para perfusão para bovinos, equinos, ovinos, caprinos, suínos, cães e gatos.	1777/01/26RFVPT

B) Revogações das autorizações de introdução no mercado

Não existem dados disponíveis relativos a Revogações das autorizações de introdução no mercado em março de 2026.

C) Autorizações de utilização especial (AUE)

NOME DO MEDICAMENTO
Artuvetrin Forte Therapy (NI 7638, 7639,7640)
Artuvetrin Forte Therapy NL (7639/7640)
Artuvetrin Forte Therapy NL(7640)
Dopram-V injetável (frasco 20 ml)
GS-441524 BOVA 50mg (Fr.10 comp.)
GS-441524 BOVA 50mg (Fr.42comp.)
Incurin (30 comprimidos)
Letivet Retard
Letivet oral
Optimmune, pomada oftálmica a 2%

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 03/2026 – MARÇO 2026

NOME DO MEDICAMENTO
Ovistop
Prednisolona Fatro 10 ml
Vitamina K1 Laboratoire TVM
BioBos L(6), suspension for injection for cattle
Bovigen® T Lyophilisat et solvant (40 ml)
BTV Pur serotipo 8
Ovipast Plus
Dectomax 10 mg/ml solution inyectable para bovino ovino y porcino, 500 ml
Encefal-Vac
Equip EHV 1,4
Izovac fowl pox suspensione iniettabile per polli
Vaiol - Vac
Leptoferm 5
Nobilis ILT
AGALAXIPRA suspensión inyectable para ovino y caprino

II PRODUTOS DE USO VETERINÁRIO

A) Autorização de venda

Não existem dados disponíveis relativos a produtos de uso veterinário em março de 2026.

III BIOCIDAS DE USO VETERINÁRIO

A) Autorização de Colocação no Mercado:

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 03/2026 – MARÇO 2026

Não existem dados disponíveis relativos a biocidas de uso veterinário em março de 2026.

A.1) Revogação de ACM atribuída em período transitório

BIOCIDAS DE USO VETERINÁRIO	ACM Revogada
Aldecoc CMK	264/00/16NBVPT
Ubrisan	454/00/20NBVPT

B) Notificação de Colocação no Mercado (TP4):

BIOCIDAS DE USO VETERINÁRIO
ASEP 500 D
DESOCAL FU
FORTEX TA
TOPAX 980

IV LICENCIAMENTOS e CERTIFICAÇÕES

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

A) Revogações

NOME DA EMPRESA	NÚMERO DE LICENÇA
Polivete - Assistência Veterinária, Lda.	113/ADG/MV/2013 DGAV

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

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 03/2026 – MARÇO 2026

IV.2) Postos de Venda de Medicamentos Veterinários*

A) Revogações

NOME DA EMPRESA	NÚMERO DE LICENÇA
J.M. Cruz Mendes Unipessoal, LDA	125/VRMV/2014 DGAV
J.M. Cruz Mendes Unipessoal, LDA	322/VRMV/2025 DGAV

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

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

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*

NOME DA EMPRESA	NÚMERO DE LICENÇA
Tio António – Cabeleireiro Canino Unipessoal, LDA.	522/LVMVNSRMV/2026
Petlândia, Sociedade De Comércio Produtos E Animais Domésticos, Soc. Unip. LDA. - Barreiro	523/LVMVNSRMV/2026
Masquepet Portugal, Lda - Kiwoko Castelo Branco	524/LVMVNSRMV/2026

Divisão de Gestão e Autorização de Medicamentos Veterinários

COMUNICADO Nº 03/2026 – MARÇO 2026

Agricasa - Comércio de Produtos Agropecuários Lda	525/LVMVNSRMV/2026
---	--------------------

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 *

Não existem dados disponíveis relativos a Fabrico de medicamentos veterinários em março de 2026.

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

V INFORMAÇÕES RELEVANTES

- [Alterações ao nome comercial e RCMV do medicamento veterinário “Api-Bioxal 0,71 g/g pó de colmeia” e autorização de escoamento de stock](#)
- [Nota Informativa – Adaptação dos medicamentos veterinários ao QRD v9.0](#)
Os medicamentos veterinários que não estejam adaptados ao QRD v9.0 até 29 de janeiro de 2027 poderão manter-se autorizados, mas não poderão ser colocados no mercado até que a respetiva alteração G.I.18 seja aprovada.