

ETIQUETA-PROSPECTO

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

Frasco de 250 ml y 1 l / Bidón de 5 l

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ZOOVECA 150 mg/ml concentrado para emulsión para pulverización cutánea.

2. COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

Principios activos:

Dimpilato 150 mg.

Líquido de color pardo amarillento

3. TAMAÑO DEL ENVASE

250 ml

1 l

5 l

4. ESPECIES DE DESTINO

Ovino

5. INDICACIONES DE USO

Indicaciones de uso

Ovino: Tratamiento de las infestaciones producidas por:

- Larvas de moscas (*Lucilia spp.*; *Phormia spp.*, *Calliphora spp.*)
- *Melophagus ovinus*
- Piojos (*Bovicola spp.*, *Lignonathus spp.*, *Damanilia spp.*)
- Garrapatas (*Ixodes ricinus*)
- Ácaros (*Psoroptes ovis*, *Chorioptes bovis*, *Sarcoptes scabiei*)

6. CONTRAINDICACIONES

Contraindicaciones

No usar en animales enfermos, convalecientes, débiles, exhaustos o sedientos.

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en animales con heridas o lesiones abiertas.

No usar en animales de menos de 4 semanas de edad.

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No tratar a los animales inmediatamente después de comer.

No tratar a las ovejas con menos de 2 semanas de crecimiento de la lana.

No tratar a las ovejas cuando el tiempo sea húmedo y tormentoso; si hace frío o calor extremo, ni cuando la lana está mojada.

Dejar descansar a los animales durante 2 a 3 horas antes del tratamiento.

Hay que tener cuidado para que los animales no traguen o inhalen cualquier lavado.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Dimpilato (diazinón) es un compuesto organofosforado inhibidor de la colinesterasa. No utilice este medicamento veterinario si el médico le ha indicado que no puede trabajar con sustancias anticolinesterasa.

Las personas con hipersensibilidad conocida al dimpilato (diazinón) o a alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de padecer problemas respiratorios o si se ha presentado malestar persistente tras la manipulación de otros organofosforados, consultar con el médico antes de usar el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario debe administrarse con precaución para minimizar la exposición durante el manejo de la emulsión concentrada, de la emulsión para pulverización y de los animales tratados.

Usar un equipo de protección individual consistente en gafas, mascarilla, ropa protectora, guantes (de nitrilo desechables) y botas de goma al manipular el medicamento concentrado, la solución de pulverización y los animales recién tratados.

Evitar el contacto con la piel, los ojos, y las mucosas. En caso de derrame sobre la piel o contacto accidental, lavar inmediatamente con agua abundante. Si aparece irritación, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Quítese inmediatamente la ropa contaminada. Lávese con agua y jabón las manos, la cara y piel expuestas al abandonar el área de trabajo.

El tratamiento debe realizarse en recintos bien ventilados o al aire libre. No inhalar los vapores.

Cuando se pulverice en un recinto cerrado, utilizar una mascarilla de protección FFP3. Cuando se traten animales fuera del establo, no pulverizar contra el viento. No pulverizar en presencia de personas no protegidas.

No fumar, comer ni beber durante la aplicación del medicamento veterinario. No almacenar junto a bebidas, alimentos o piensos.

En la medida de lo posible reduzca el contacto con los animales tratados. Se debe evitar el contacto directo con los animales hasta que estén completamente secos. Utilizar siempre guantes protectores y lavar las manos y piel expuesta con agua y jabón abundante tras el contacto con ellos.

Al facultativo:

Este medicamento veterinario contiene dimpilato. Los síntomas de intoxicación son: sensación de cansancio, debilidad que puede ir acompañada de dolor abdominal, diarrea, sudoración y salivación excesiva hasta 12 horas después de la exposición. La intoxicación grave causa convulsiones musculares generalizadas.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No eliminar el medicamento veterinario en aguas continentales ni terrenos fácilmente encharcables.

Gestación y lactancia:

No se han descrito contraindicaciones en estos periodos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar con otros inhibidores de la colinesterasa.

No administrar con fármacos depresores del SNC tipo fenotiazinas.

Sobredosificación:

El modo de empleo del medicamento veterinario hace improbable una intoxicación por sobredosificación.

En caso de sobredosis, los síntomas de intoxicación son los típicos de los organofosforados, por inhibición de la colinesterasa (síntomas muscarínicos: hipersalivación, vómitos, diarrea, miosis y lagrimeo; síntomas nicotínicos: temblores y contracciones musculares).

Antídoto: atropina.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Acontecimientos adversos

Ovino.

Muy raras (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados)	Reacción alérgica cutánea
---	---------------------------

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en esta etiqueta-prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de esta etiqueta-prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Uso cutáneo (pulverización).

La cantidad de medicamento veterinario a utilizar se debe mezclar previamente con una pequeña cantidad de agua, agitando y diluyendo después a volumen.

Pulverizar con una solución de 625 mg de dimpilato/l de agua (equivalente a 50 ml de medicamento veterinario/12 litros de agua).

Para infestaciones por ácaros se recomienda que la emulsión quede bien en contacto con la piel del animal, que quede completamente mojada. Se aplicará el medicamento veterinario incluyendo una pulverización en cada oído.

Para infestaciones por garrapatas se recomienda tratar las ovejas en primavera, antes de la paridera. Si la infestación es grave, repetir el tratamiento 6 semanas después.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Instrucciones para una correcta administración

La cantidad de producto a utilizar se debe mezclar previamente con una pequeña cantidad de agua, agitando y diluyendo después a volumen.

No utilizar Zooveca 150 mg/ml concentrado para emulsión para pulverización cutánea si se observan signos visibles de deterioro.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera

Carne: 24 días.

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el envase después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN

Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

El dimpilato (diazinón) es tóxico para los organismos acuáticos, las aves y las abejas. Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que el dimpilato (diazinón) podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos. Evitar que el envase vacío o sus residuos, incluidos los de la solución de pulverización, entren en contacto con los cursos de agua. No contaminar charcas, vías fluviales o acequias con el producto o sus envases vacíos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

978 ESP

Formatos

Frasco de 250 ml

Frasco de 1 litro

Bidón de 5 litros.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

Fecha de la última revisión de la etiqueta-prospecto

06/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de Medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. DATOS DE CONTACTO

Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS ZOTAL S.L.U.
Carretera Nacional 630 Km 809
41900 Camas (Sevilla)
Tel: + 34 954 390204
zotal@zotal.com

18. INFORMACIÓN ADICIONAL

Información adicional

Diazinón (dimpilato) es un ectoparasitocida perteneciente al grupo de los organofosforados que actúa inhibiendo la colinesterasa del parásito.

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

20. FECHA DE CADUCIDAD

Exp {mm/yyyy}

Una vez abierto, utilizar antes de 6 meses.

Fecha límite de utilización:

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 6 horas.

21. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}