

Gutal 1000 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Piglets

Autorizado

- Zinc oxide

Product identification

Nombre del medicamento:

Gutal 1000 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Piglets
Gutal 1000 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para leitões

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lechones destetados

Vía de administración:

Administración en el alimento

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Withdrawal period by route of administration:

Administración en el alimento:

• **Lechones destetados**

- Meat and offal. 28 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA07XA91

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

19/11/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Biovet J.S.C.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

966/01/15DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

13/04/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0167/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Grecia Hungría Irlanda
Letonia Lituania Portugal Eslovaquia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036357>