

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000054890>

# Z-19

Autorizado

- Oxytetracycline

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Z-19

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Pavos

Conejos

Pollos de engorde

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Gramo(s) / 1000.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en el alimento:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 7 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 7 Día

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 7 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 7 Día

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 3 Día

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 4 Día

- 

**Pollos de engorde**

- Meat and offal. 3 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Bolsa de 25 kg

Bolsa de 10 kg

Bolsa de 5 kg

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/11/1994

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Trouwfarma S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

965 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/11/1994

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto