

# MEDITEK Zn, 500mg/g, Perorální prášek

No  
autorizado

- Zinc

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

MEDITEK Zn, 500mg/g, Perorální prášek

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Lechones

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## Administración en el alimento:

- 

### Lechones

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QA07XA91

---

## Condiciones de dispensación:

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

---

## Estado de la autorización:

Anulado

---

## Autorizado en:

República Checa

---

## Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## 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](#)

---

### Titular de la autorización de comercialización:

Tekro spol. s r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/12/2011

---

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

Tekro spol. s r.o.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/100/11-C

---

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

26/06/2022

---

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