

# MEDITEK Zn, 500mg/g, Premix pro medikaci krmiva

No  
autorizado

- Zinc oxide

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

MEDITEK Zn, 500mg/g, Premix pro medikaci krmiva

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Lechones

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

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

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Porcino**

- 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](#)

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:**

30/10/2008

---

**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:**

98/054/08-C

---

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

8/06/2022

---

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