

## VETO-ANTI-DIAR

Autorizado

- Hydroxyaluminium disalicylate
- Sulfaguanidine

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VETO-ANTI-DIAR

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

Caballos

**Vía de administración:**

Vía oral

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

416.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

208.30 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

**Forma farmacéutica:**

Sobres con polvo oral

---

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

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 7 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 7 Día

---

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

QA07AB20

---

**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:**

Luxemburgo

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetoquinol S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/06/1992

---

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

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V 808/09/07/1245

---

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

1/06/2012

---

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

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