

Gutal 1000 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para leitões

Autorizado

- Zinc oxide

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Withdrawal period by route of administration:**Alimento medicamentoso sólido:****• Pig (weaned piglet)**

- Meat and offal. 28 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA07XA91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

19/11/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Biovet J.S.C.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

966/01/15DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

13/04/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0167/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária República Checa Dinamarca Estónia Grécia Hungria Irlanda
Letónia Lituânia Portugal Eslováquia

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

Documents

Combined File of all Documents

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