

TETRASPIRAL

Autoriseret

- Oxytetracycline
- Nicotinic acid
- Spiramycin
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TETRASPIRAL

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Prydfugl

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Istituto Profilattico E Farmaceutico Candioli E C. S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

15/10/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/09/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.