

# TETRASPIRAL

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

TETRASPIRAL

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Ziervogel

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01RA90

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Italien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

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

---

**Zulassungsdatum:**

15/10/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/09/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.