

UNI-TETRATIAM, Premix pro medikaci krmiva

No
autorizado

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE
- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Nombre del medicamento:

UNI-TETRATIAM, Premix pro medikaci krmiva

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

33.30 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Withdrawal period by route of administration:

Administración en el alimento:

• **Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01AA53

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Univit s.r.o.

Marketing authorisation date:

10/04/1996

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Univit s.r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número de autorización:

98/199/96-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

10/04/1996

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065300>