

# SPIRAZINA, polvo para solución oral para terneros de lactancia

Autorizado

- Sulfadimidine
- Spiramycin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

SPIRAZINA, polvo para solución oral para terneros de lactancia

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Terneros lactantes

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

384000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

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

- 

**Terneros lactantes**

- Meat and offal. 48 Día

---

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

QJ01RA91

---

**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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/06/2006

---

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

Ceva Salute Animale S.p.A.

Vetem S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

102700

---

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

9/06/2011

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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