

# TETRASPIRAL

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

TETRASPIRAL

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

uccelli da gabbia e da voliera

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione con il mangime

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

80.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.30 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.40 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01RA90

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Italia

---

### **Descrizione della confezione:**

BUSTA DA 45 G

BARATTOLO DA 100 g

BUSTA DA 5 g

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/10/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/09/2007

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti