

TETRASPIRAL

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TETRASPIRAL

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

80.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

6.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

0.30 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

0.40 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01RA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

15/10/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

12/09/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.