

CANDIO-ANTIBIOTICO

Autorizado

- Menadione
- Thiamine hydrochloride
- TETRACYCLINE HYDROCHLORIDE PH. EUR.
- TETRACYCLINE HYDROCHLORIDE PH. EUR.
- Sulfaquinoxaline sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CANDIO-ANTIBIOTICO

Substância ativa:

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

1.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

90.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

900.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

90.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

-

Ornamental bird

- Unspecified. 0 dia

Uso non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01RA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não 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:

27/09/2002

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:

27/09/2002

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.