

TETRASPIRAL

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TETRASPIRAL

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Păsări ornamentale

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

80.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

6.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

40.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

0.30 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

0.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

0.40 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Păsări ornamentale

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

15/10/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

12/09/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.