

# ASMOSERINE

Neoprávnený

- Tylosin tartrate
- Tetracycline hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

ASMOSERINE

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01RA90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

---

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Latac S.L.

---

**Dátum registrácie lieku:**

1/07/1965

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Latac S.L.

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

1992 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

12/12/2025

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.