

TETRASPIRAL

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

TETRASPIRAL

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

0.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny prášok

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:

Valid

Registrovaný v/vo:

Talianko

Opis balenia:

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

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](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

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

Dátum registrácie lieku:

15/10/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/09/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.