

# TETRASPIRAL

Ima dovoljenje za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

TETRASPIRAL

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

okrasna ptica

---

### Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
0.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Peroralni prašek

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01RA90

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

15/10/1992

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

12/09/2007

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.