

TETRASPIRAL

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

TETRASPIRAL

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Burfågel

Administreringsväg:

Användning i foder

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Withdrawal period by route of administration:**Användning i foder:**

-

Burfågel

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01RA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Marketing authorisation date:

15/10/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/09/2007

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093473>