

ULTRADIAZINE

Registrováno

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ULTRADIAZINE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Prase (ve výkrmu)

Prase (sele)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

217.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Skot

- Maso. no withdrawal period Carne: 6 días (IM). 15 días (IV)

•

Ovce

- Maso. no withdrawal period Carne: 3 días (IM). 15 días (IV)

•

Koza

- Maso. no withdrawal period Carne: 5 días (IM). 15 días (IV)

•

Prase (ve výkrmu)

- Maso. no withdrawal period Carne: 7 días (IM). 15 días (IV)

•

Prase (sele)

- Maso. no withdrawal period Carne: 7 días (IM). 15 días (IV)

•

Ovce

- Mléko. no withdrawal period Leche: 60 horas (2,5 días)

•

Koza

- Mléko. no withdrawal period Leche: 60 horas (2,5 días)

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. no withdrawal period Carne: 6 días (IM). 15 días (IV)

-

Ovce

- Maso. no withdrawal period Carne: 3 días (IM). 15 días (IV)

-

Koza

- Maso. no withdrawal period Carne: 5 días (IM). 15 días (IV)

-

Prase (ve výkrmu)

- Maso. no withdrawal period Carne: 7 días (IM). 15 días (IV)

-

Prase (sele)

- Maso. no withdrawal period Carne: 7 días (IM). 15 días (IV)

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period Leche (exclusivamente IV): 48 horas (2 días)

-

Ovce

- Mléko. no withdrawal period Leche: 60 horas (2,5 días)

-

Koza

- Mléko. no withdrawal period Leche: 60 horas (2,5 días)
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01EW10

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Španelsko

Popis balení:
Dostupné pouze v [Spanish](#)
Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
S P Veterinaria S.A.

Datum registrace:
12/01/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:
S P Veterinaria S.A.

Příslušný orgán:
Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:
857 ESP

Datum změny stavu registrace:

12/01/1994

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.