

# SPIRAZINA, polvere per soluzione orale per vitelli da latte

Zugelassen

- Sulfadimidine
- Spiramycin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

SPIRAZINA, polvere per soluzione orale per vitelli da latte

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

384000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Cattle (suckling calf)**

- Fleisch und Innereien. 48 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01RA91

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

9/06/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

Vetem S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

102700

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/06/2011

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.