

ULTRADIAZINE

Engedélyezett

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ULTRADIAZINE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

hízósértés

malac

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

217.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 6 días (IM). 15 días (IV)

-

juh

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 3 días (IM). 15 días (IV)

-

kecske

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días (IM). 15 días (IV)

-

hízósertés

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 7 días (IM). 15 días (IV)

-

malac

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 7 días (IM). 15 días (IV)

-

juh

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

-

kecske

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

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 6 días (IM). 15 días (IV)

-

juh

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 3 días (IM). 15 días (IV)

-

kecske

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días (IM). 15 días (IV)

-

hízósertés

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 7 días (IM). 15 días (IV)

-

malac

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 7 días (IM). 15 días (IV)

-

szarvasmarha

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

-

juh

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

-

kecske

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW10

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

S P Veterinaria S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/01/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

S P Veterinaria S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

857 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/01/1994

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.