

ULTRA B

Heimilað

- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ULTRA B

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestar

Sauðkind

Geit

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til inntöku

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11DB

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fánlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet

Dagsetning markaðsleyfis:

11/07/1984

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Trirx Segre

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/4554948 5/1984

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/07/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.