

# Ultrasan vet. Injekcijasvātska, lēsning

Nav  
atļautas

- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE
- Retinol palmitate
- Ergocalciferol

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

Ultrasan vet. Injekcijasvātska, lēsning

---

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

### Mērķsugas:

Liellops

Suns

Zirgs

Aita

Cūka

---

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

---

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

100000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

50000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

---

### **Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

### **Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:**

•

#### **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 259 diena

- Milk. 120 stunda

•

#### **Zirgs**

- Gaļa un blakusprodukti. 243 diena

•

#### **Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 194 diena

- Milk. 120 stunda

•

#### **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 243 diena

---

### **Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QA11JA

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Pharmaxim AB

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

19/10/1962

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Atbildīgā iestāde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Atļaujas numurs:**

6645

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

29/04/2024

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.