

ULTRADIAZINE

Oprávněný

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ULTRADIAZINE

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

217.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Goat

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

-

Pig (for fattening)

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

-

Pig (piglet)

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

-

Sheep

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

-

Goat

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

Intravenózne použitie:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Goat

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

-

Pig (for fattening)

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

-

Pig (piglet)

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

-

Cattle

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

•

Sheep

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

•

Goat

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

Anatomico-terapeutico-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW10

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

S P Veterinaria S.A.

Dátum registrácie lieku:

12/01/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

S P Veterinaria S.A.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

857 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/01/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.