

Ursolyt 153 S

Разрешен

- Potassium chloride
- Sodium chloride
- SORBITOL (E420)
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium acetate trihydrate
- Calcium chloride dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ursolyt 153 S

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

куче

кон

свиня

Начин на приложение:

Интраперитонеално приложение
Интравенозно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.37 gram(s) / 1.00 litre(s)

Налично само в Английски
5.26 gram(s) / 1.00 litre(s)

Налично само в Английски
50.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Налично само в Английски
0.30 gram(s) / 1.00 litre(s)

Налично само в Английски
6.80 gram(s) / 1.00 litre(s)

Налично само в Английски
0.37 gram(s) / 1.00 litre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интраперитонеално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

кон

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB05BB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Serumwerk Bernburg AG

Дата на разрешение за търговия:

1/08/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Serumwerk Bernburg AG

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

3100338.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/08/2005

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.