

Ursolyt G oral

Ikke autoriseret

- Sodium hydrogen carbonate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ursolyt G oral

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Pattegris

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
16.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

-

Pattegris

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05BA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Serumwerk Bernburg AG

Dato for markedsføringstilladelse:

1/08/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

3100340.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/05/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet