

Ursovit A-D3-E-C, wässrig per os

Autoriseret

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Ascorbic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ursovit A-D3-E-C, wässrig per os

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Due

Vagtel

Kalkun

Høns

And

Gås

Struds

Kalv, præ-drøvtyggende

Hund

Ged

Får
Hest
Kat
Kanin
Mink
Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

•

Due

- Meat and offal. 0 dag
- Egg. 0 dag

•

Vagtel

- Egg. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Kalkun

- Egg. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Høns

- Egg. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

And

- Meat and offal. 0 dag
- Egg. 0 dag

-

Gås

- Meat and offal. 0 dag
- Egg. 0 dag

-

Struds

- Egg. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11JA

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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:

29/06/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

3100450.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/06/2004

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.