

Ursocalcin 240 mg/ml + 30 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats, pigs

Zugelassen

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ursocalcin 240 mg/ml + 30 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats, pigs

Ursocalcin 240 mg/ml + 30 mg/ml Solução de infusão para cavalos, bovinos, ovinos, caprinos, suínos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Ziege

Schaf

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AA03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Serumwerk Bernburg AG

Zulassungsdatum:

11/11/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1749/01/25DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/11/2025

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0352/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Italien Portugal Spanien

Generic of:

600000004401

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

7020235-paren-20251029.pdf