

Ursovit A-D3-E-C, wässrig pro inj.

Zugelassen

- Ascorbic acid
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ursovit A-D3-E-C, wässrig pro inj.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Nerz

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Milch. 120 Stunde

- Fleisch und Innereien. 215 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 166 Tag

- Milch. 120 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 166 Tag

- Milch. 120 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 215 Tag

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 73 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 187 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. 120 Stunde

- Fleisch und Innereien. 215 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 166 Tag

- Milch. 120 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 166 Tag

- Milch. 120 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 215 Tag

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 73 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 187 Tag

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

QA11JA

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

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:

18/11/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100383.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/11/2005

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage