

# Ursolyt 153 S

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Ursolyt 153 S

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

Hund

Pferd

Schwein

### Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung  
intravenöse Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
0.37 gram(s) / 1.00 litre(s)

Verfügbar nur in englisch  
5.26 gram(s) / 1.00 litre(s)

Verfügbar nur in englisch  
50.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.30 gram(s) / 1.00 litre(s)

Verfügbar nur in englisch  
6.80 gram(s) / 1.00 litre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.37 gram(s) / 1.00 litre(s)

---

### Darreichungsform:

Infusionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intraperitoneale Anwendung:

- 

##### Rind

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

- 

##### Schaf

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

#### intravenöse Anwendung:

- 

### **Rind**

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

- 

### **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:**

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QB05BB01

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID4) 10 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 Infusionsbeutel mit jeweils 5 Liter

(ID3) 5000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Infusionsflasche mit jeweils 500 Milliliter

(ID2) 5 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Infusionsbeutel mit 5 Liter

(ID1) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Infusionsflasche mit 500 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:**

1/08/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

3100338.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/08/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage