

# Ultrasan vet. Injektionsvätska, lösning

No  
autorizado

- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE
- Retinol palmitate
- Ergocalciferol

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ultrasan vet. Injektionsvätska, lösning

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Perros

Caballos

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
50000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 259 Día
- Milk. 120 Hora(s)

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 243 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 194 Día
- Milk. 120 Hora(s)

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 243 Día
- 

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA11JA

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pharmaxim AB

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/10/1962

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

6645

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/04/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.