

Ursovit D3, wässrig per os

Autorizado

- Colecalciferol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ursovit D3, wässrig per os

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Potros

Pollos

Terneros

Ovino

Porcino

Caprino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en el alimento

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Potros

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Ternereros

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Administración en el alimento:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Potros

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

-

Ternereros

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

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

QA11CC

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Serumwerk Bernburg AG

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Serumwerk Bernburg AG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3100583.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/04/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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