

Ursovit A-D3-E-C, wässrig per os

Autorizado

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Ascorbic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ursovit A-D3-E-C, wässrig per os

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Codornices

Pavos

Pollos

Patos

Ocas

Avestruces

Terneros prerrumiantes

Perros

Caprino

Ovino
Caballos
Gatos
Conejos
Visones
Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

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

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Palomas

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

•

Codornices

- Egg. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Pavos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Patos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Ocas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Avestruces

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 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:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

29/06/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Serumwerk Bernburg AG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3100450.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/06/2004

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.