

Ursocalcin 240 mg/ml + 30 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats, pigs

Engedélyezett

- Calcium gluconate monohydrate
- Boric acid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ursocalcin 240 mg/ml + 30 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats, pigs

Ursocalcin 240 mg/ml + 30 mg/ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen, Schweine

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kecske

juh

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intravénás alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

ló

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

ló

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AA03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Serumwerk Bernburg AG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/12/2025

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Serumwerk Bernburg AG

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

V7020235.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/12/2025

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

DE/V/0352/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000004401](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

7020235-paren-20251029.pdf