

Ursovit A-D3-E-C, wässrig pro inj.

Heimilað

- Ascorbic acid
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ursovit A-D3-E-C, wässrig pro inj.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit

Sauðkind

Hestur

Köttur

Kanína

Minkur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 120 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 215 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 166 dagar
- Mjólk. 120 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 166 dagar
- Mjólk. 120 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 73 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 187 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 120 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 166 dagar

- Mjólk. 120 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 166 dagar

- Mjólk. 120 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 73 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 187 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11JA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Serumwerk Bernburg AG

Dagsetning markaðsleyfis:

18/11/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Serumwerk Bernburg AG

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

3100383.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/11/2005

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.