

Ursovit A-D3-E-C, wässrig per os

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ursovit A-D3-E-C, wässrig per os

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

due

vaktel

kalkun

kylling

and

gås

struts

ikke drøvtyggende storfe

hund

geit

sau

hest

katt
kanin
mink
gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
30.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
0.13 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
30.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

due

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

-

vaktel

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

kalkun

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

kylling

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

and

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

•

gås

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

•

struts

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 0 dag

•

hund

•

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

•

hest

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

katt

•

kanin

- Slakt. 0 dag

•

mink

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11JA

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [German](#)
Bare tilgjengelig i [German](#)
Bare tilgjengelig i [German](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Serumwerk Bernburg AG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/06/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

3100450.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/06/2004

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073580>