

Ursolyt 153 S

Autorisert

- Potassium chloride
- Sodium chloride
- SORBITOL (E420)
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium acetate trihydrate
- Calcium chloride dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ursolyt 153 S

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

hund

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.37 gram / 1.00 liter

Bare tilgjengelig i Engelsk
5.26 gram / 1.00 liter

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 gram / 1.00 liter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.30 gram / 1.00 liter

Bare tilgjengelig i Engelsk
6.80 gram / 1.00 liter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.37 gram / 1.00 liter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Serumwerk Bernburg AG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/08/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

3100338.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/08/2005

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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