

SURCALCE injekčný roztok

Разрешен

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

SURCALCE injekčný roztok

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

кон

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на English

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

• **говеда**

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

• **коне**

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

• **овца**

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

• **коза**

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

• **свиня**

- Meat and offal. 0 day Zero days

Интравенозно приложение:

• **говеда**

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

• **КОН**

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

• **ОВЦА**

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

• **КОЗА**

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

• **СВИНЯ**

- Meat and offal. 0 day Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:

QA12AX

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

23/12/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

96/398/91-S

Дата на промяна в статуса на лиценза:

23/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053248>