

# SURCALCE injekčný roztok

Разрешен

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

SURCALCE injekčný roztok

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

кон

овца

коза

свиня

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Подкожно 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

**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 (ATCvet) Код:**

QA12AX

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Словашки](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

V.M.D.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

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 разрешението за търговия:**

96/398/91-S

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/12/1994

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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