

Surcalce injekció A.U.V.

Zugelassen

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Calcium acetate
- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Surcalce injekció A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AA20

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

3/06/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alvetra U. Werfft GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/06/1999

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.