

Surcalce - Injektionslösung für Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Zugelassen

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Surcalce - Injektionslösung für Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Ziege

Schaf

Pferd

Schwein

Ferkel

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Ziege

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

-

Schaf

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Rind

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

-

Ziege

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

-

Schaf

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ferkel

- 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:

Österreich

Packungsbeschreibung:

100 ml Durchstechflasche Weißglas Typ II, Gummistopfen, Aluminiumkappen

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

4/12/1978

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

16368

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/12/1978

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

Etikettierung