

SURCALCE injekčný roztok

Εγκεκριμένο

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

SURCALCE injekčný roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days

- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα
Zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA12AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

V.M.D.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/12/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Αρμόδια αρχή:

Αριθμός έγκρισης:

96/398/91-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/12/1994

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.