

# 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](http://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.