

SURCALCE injekčný roztok

Autorizado

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

SURCALCE injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

465.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

37.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

30.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• Bovino

- Milk. 0 Día Zero days

- Meat and offal. 0 Día Zero days

• Caballos

- Milk. 0 Día Zero days

- Meat and offal. 0 Día Zero days

• Ovino

- Milk. 0 Día Zero days

- Meat and offal. 0 Día Zero days

• Caprino

- Milk. 0 Día Zero days

- Meat and offal. 0 Día Zero days

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día Zero days

Vía intravenosa:

• Bovino

- Milk. 0 Día Zero days

- Meat and offal. 0 Días
Zero days

• **Caballos**

- Milk. 0 Días
Zero days

- Meat and offal. 0 Días
Zero days

• **Ovino**

- Milk. 0 Días
Zero days

- Meat and offal. 0 Días
Zero days

• **Caprino**

- Milk. 0 Días
Zero days

- Meat and offal. 0 Días
Zero days

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Días
Zero days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA12AX

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovaquia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

23/12/1994

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/398/91-S

Fecha del cambio de estado de la autorización:

23/12/1994

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053248>