

# Surcalce inyección A.U.V.

Autorizado

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Calcium acetate
- Calcium gluconate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Surcalce inyección A.U.V.

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
37.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
465.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intravenosa:

- 

#### **Bovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Ovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Caprino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Ovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Caprino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA12AA20

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

V.M.D.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/06/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Alvetra U. Werfft GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/06/1999

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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