

SURCALCE injekčný roztok

Myönnetty

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

SURCALCE injekčný roztok

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Lammas

Vuohi

Sika

Antoreitti:

Ihon alle

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Nauta

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Hevonen

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Lammas

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Vuohi

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Sika

- Meat and offal. 0 day Zero days

Laskimoon:

-

Nauta

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Hevonen

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Lammas

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Vuohi

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Sika

- Meat and offal. 0 day
Zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA12AX

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

V.M.D.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/12/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/398/91-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/12/1994

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.