

# SURCALCE

Autorisé

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

СУРКАЛЦ

SURCALCE

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Porc (porcelet)

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day      milk 0 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day      milk-0 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA12AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Bulgarian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

V.M.D.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/09/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Sanochemia Pharmazeutika GmbH

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2100

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/04/2021

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.