

Surcalce injekció A.U.V.

Engedélyezett

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Calcium acetate
- Calcium gluconate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Surcalce injekció A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

ló

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AA20

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

100 ml, gumidugóval és alumínium kupakkal lezárt színtelen injekciós üvegben, papírdobozban.

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

V.M.D.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/06/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Alvetra U. Werfft GmbH

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/06/1999

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató