

# SURCALCE

Engedélyezett

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

SURCALCE

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

ló

szarvasmarha

sertés

juh

kecske

malac

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intravénás alkalmazás:

•

#### **ló**

- Meat and offal. 0 day

•

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day milk 0 day

•

#### **sertés**

- Meat and offal. 0 day

•

#### **juh**

- Meat and offal. 0 day milk-0 day

•

#### **kecske**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AX

---

**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:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## 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:**

25/09/2008

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Sanochemia Pharmazeutika GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Engedély száma:**

0022-2100

---

## Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/04/2021

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.