

Surcalce - Injektiionslösung für Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Engedélyezett

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Surcalce - Injektiionslösung für Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kecske

juh

ló

sertés

malac

Alkalmazás módja:

Intravénás 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:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

kecske

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

malac

- 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:

Csak itt érhető el [German](#)

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](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

V.M.D.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/12/1978

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

16368

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/12/1978

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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