

SURCALCE iniekčný roztok

Autorizzato

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SURCALCE iniekčný roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Ovino

Caprino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

465.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

37.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- latte. 0 giorno
Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno
Zero days

•

Cavallo

- latte. 0 giorno
Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno
Zero days

•

Ovino

- latte. 0 giorno
Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno
Zero days

•

Caprino

- latte. 0 giorno Zero days
- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 0 giorno Zero days
- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

•

Cavallo

- latte. 0 giorno Zero days
- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

•

Ovino

- latte. 0 giorno Zero days
- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

•

Caprino

- latte. 0 giorno Zero days
- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

V.M.D.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/12/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/398/91-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.