

Surcalce injekció A.U.V.

Autorizzato

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Calcium acetate
- Calcium gluconate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Surcalce injekció A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

37.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

465.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Ovino

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

-

Caprino

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QA12AA20

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Hungarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

V.M.D.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/06/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alvetra U. Werfft GmbH

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/06/1999

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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