

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

Autorizzato

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Caprino

Ovino

Cavallo

Suino

Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

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 endovenoso:

-

bovini

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

-

Caprino

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

-

Ovino

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (suinetto)

- 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:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

V.M.D.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/12/1978

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

16368

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/1978

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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