

SURCALCE injekčný roztok

Atļautas

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

SURCALCE injekčný roztok

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Zirgs

Aita

Kaza

Cūka

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

465.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

37.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

30.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 0 diena Zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

•

Zirgs

- Piens. 0 diena Zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

•

Aita

- Piens. 0 diena Zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

•

Kaza

- Piens. 0 diena Zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 0 diena Zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

•

Zirgs

- Piens. 0 diena Zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

•

Aita

- Piens. 0 diena Zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

•

Kaza

- Piens. 0 diena Zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Zero days

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA12AX

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

V.M.D.

Tirdzniecības atļaujas datums:

23/12/1994

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Atļaujas numurs:

96/398/91-S

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/12/1994

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.