

Surcalce - Injekti3sl3s3ung f3r Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Atļautas

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Surcalce - Injekti3sl3s3ung f3r Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Kaza

Aita

Zirgs

Cūka

Cūka (sivēns)

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai 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)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cūka (sivēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA12AA20

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 German

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

V.M.D.

Tirdzniecības atļaujas datums:

4/12/1978

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

16368

Atļaujas statusa maiņas datums:

4/12/1978

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

Dokumenti

Zāļu apraksts

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

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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