

SURCALCE, Injekční roztok

Toegelaten

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SURCALCE, Injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AA20

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

27/12/1991

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/398/91-C

Datum toelatingswijziging:

15/04/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.