

Surcalce injekció A.U.V.

Toegelaten

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Calcium acetate
- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Surcalce injekció A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

-

Schaap

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

-

Geit

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

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Geit

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 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:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

3/06/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alvetra U. Werfft GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

3/06/1999

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.