

SURCALCE injekčný roztok

Autorisert

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SURCALCE injekčný roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
465.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
37.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
30.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

-

hest

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

-

sau

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

-

geit

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

•

gris

- Slakt. 0 dag Zero days

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

•

hest

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

•

sau

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

•

geit

- Melk. 0 dag Zero days

- Slakt. 0 dag Zero days

•

gris

- Slakt. 0 dag
Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

V.M.D.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/12/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/398/91-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/12/1994

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.