

SURCALCE injekčný roztok

Autorizado

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SURCALCE injekčný roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

465.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

37.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

30.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Milk. 0 dia Zero days

- Meat and offal. 0 dia Zero days

-

Horse

- Milk. 0 dia Zero days

- Meat and offal. 0 dia Zero days

-

Sheep

- Milk. 0 dia Zero days
- Meat and offal. 0 dia Zero days

•

Goat

- Milk. 0 dia Zero days
- Meat and offal. 0 dia Zero days

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia Zero days

Via intravenosa:

•

Cattle

- Milk. 0 dia Zero days
- Meat and offal. 0 dia Zero days

•

Horse

- Milk. 0 dia Zero days
- Meat and offal. 0 dia Zero days

•

Sheep

- Milk. 0 dia Zero days
- Meat and offal. 0 dia Zero days

•

Goat

- Milk. 0 dia Zero days

- Meat and offal. 0 dia Zero days

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovaco

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

V.M.D.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/12/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/398/91-S

Data da alteração do estado de autorização:

23/12/1994

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.