

SURCALCE injekčný roztok

Autorizat

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SURCALCE injekčný roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
465.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
37.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
30.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
Zero days
- Carne și organe. 0 zi
Zero days

-

Cal

- Lapte. 0 zi
Zero days
- Carne și organe. 0 zi
Zero days

-

Oaie

- Lapte. 0 zi
Zero days
- Carne și organe. 0 zi
Zero days

-

Capră

- Lapte. 0 zi
Zero days

- Carne și organe. 0 zi
Zero days

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi
Zero days

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Lapte. 0 zi
Zero days

- Carne și organe. 0 zi
Zero days

•

Cal

- Lapte. 0 zi
Zero days

- Carne și organe. 0 zi
Zero days

•

Oaie

- Lapte. 0 zi
Zero days

- Carne și organe. 0 zi
Zero days

•

Capră

- Lapte. 0 zi
Zero days

- Carne și organe. 0 zi
Zero days

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi
Zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

V.M.D.

Data autorizației de comercializare:

23/12/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:96/398/91-S

Data modificării statusului autorizației:23/12/1994

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.