

SURCALCE

Autorizat

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SURCALCE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

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 intravenoasă:

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
milk 0 day

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
milk-0 day

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

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 [Bulgară](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

V.M.D.

Data autorizației de comercializare:

25/09/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Sanochemia Pharmazeutika GmbH

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2100

Data modificării statusului autorizației:

18/04/2021

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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