

SURCALCE injekčný roztok

Oprávněný

- Calcium gluconate
- Calcium acetate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

SURCALCE injekčný roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Horse

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Sheep

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Goat

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Pig

- Meat and offal. 0 day Zero days

Intravenózne použitie:

•

Cattle

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Horse

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Sheep

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Goat

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Pig

- Meat and offal. 0 day Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12AX

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenená injekčná fľaša z číreho skla (typ II) s gumovou prepichovacou zátkou a flip uzáverom (hliníkový s farebným diskom). Vonkajší obal: papierová krabička. (1x100 ml)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

V.M.D.

Dátum registrácie lieku:

23/12/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/398/91-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents