

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Papírová skládáčka

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

SURCALCE injekční roztok
Calcii gluconas, Calcii acetat, Magnesii hypophosphis hexahydricus

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml obsahuje

Léčivé látky:

Calcii gluconas 465 mg
Calcii acetat 37 mg
Magnesii hypophosphis hexahydricus 30 mg.

Pomocné látky:

Kyselina boritá (E 284) 90 mg

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok

4. VELIKOST BALENÍ

1 x 100 ml (20 x 100 ml)

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Cílový druh zvířat:

Koně, skot, prasata, ovce, kozy.

6. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Injekční roztok pro i.v., s.c. podání

7. OCHRANNÁ LHŮTA

Ochranné lhůty: Bez ochranných lhůt

8. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

9. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

10. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Chraňte před světlem.

Chraňte před mrazem.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

12. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata - veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

13. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

14. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Držitel rozhodnutí o registraci:

V.M.D.n.v.

Hoge Mauw 900

2370 Arendonk

Belgie

15. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

Reg. č.: 96/398/91-C

16. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Šarže: {číslo}

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Štítek na lahvičce

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

SURCALCE injekční roztok
Calcii gluconas, Calcii acetat, Magnesii hypophosphis hexahydricus

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml obsahuje

Léčivé látky:

Calcii gluconas 465 mg
Calcii acetat 37 mg
Magnesii hypophosphis hexahydricus 30 mg.

Pomocné látky:

Kyselina boritá (E 284) 90 mg

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok

4. VELIKOST BALENÍ

1 x 100 ml

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Cílový druh zvířat:

Koně, skot, prasata, ovce, kozy.

6. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Injekční roztok pro i.v., s.c. aplikaci

7. OCHRANNÁ LHŮTA

Ochranné lhůty: Bez ochranných lhůt

8. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

9. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

10. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25° C.

Chraňte před světlem.

Chraňte před mrazem.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

12. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata - veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

13. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

14. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Držitel rozhodnutí o registraci:

V.M.D.n.v.

Hoge Mauw 900

2370 Arendonk

Belgie

15. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

Reg. č.: 96/398/91-C

16. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Šarže: {číslo}