

Surcalce injekció A.U.V.

Godkänd

- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- Calcium acetate
- Calcium gluconate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Surcalce injekció A.U.V.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

Häst

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
37.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
465.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AA20

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på ungerska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

V.M.D.

Godkännandedatum:

3/06/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alvetra U. Werfft GmbH

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/06/1999

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.