

Eimü-chloorhexidine dip, tepeldip voor runderen.

Неразрешен

- Chlorhexidine gluconate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Eimü-chloorhexidine dip, tepeldip voor runderen.

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Прилагане върху папила на млечна жлеза

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Суспензия за потапяне на папила на млечна жлеза

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху папила на млечна жлеза:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG52A

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Дата на разрешение за търговия:

7/06/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 8443

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/10/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.