

Barrein Dip Xclusief, 15 mg/ml tepeldip voor runderen

Неразрешен

- Nonoxynol-9 iodine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Barrein Dip Xclusief, 15 mg/ml 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](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор 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:

QD08AG03

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](#)

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:

1/11/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 100724

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/12/2024

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.