

Uddergold Platinum, concentraten (base en activator) voor tepeldip oplossing voor rundvee

Разрешен

- Sodium chlorite
- (±)-LACTIC ACID

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Uddergold Platinum, concentraten (base en activator) voor tepeldip oplossing voor rundvee

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

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](#)

6.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

26.40 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:

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:

Valid

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

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:

Cid Lines

Дата на разрешение за търговия:

30/11/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 6813

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/12/2012

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.