

Helodip 3.1 % w/v Teat Dip Concentrate

Ikke
autoriseret

- AMMONIUM DODECYL SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Helodip 3.1 % w/v Teat Dip Concentrate

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Anvendelse på patter

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Badevand, opløsning, koncentrat til

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse på patter:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD08AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bimeda Animal Health Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

9/12/2013

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA22033/024/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/01/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.