

4XLA kiemdodend speendipmiddel voor na het melken, 6,4 mg/ml + 26,4 mg/ml tepeldipoplossing voor runderen

Autoriseret

- Sodium chlorite
- (±)-LACTIC ACID

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

4XLA kiemdodend speendipmiddel voor na het melken, 6,4 mg/ml + 26,4 mg/ml
tepeldipoplossing voor runderen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Anvendelse på patter

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Badevand, opløsning, koncentrat til

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse på patter:

•

Kvæg

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG52A

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Cid Lines

Dato for markedsføringstilladelse:

15/06/2000

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 9490

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/01/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079682>