

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

Autoriseret

- Sodium chlorite
- (±)-LACTIC ACID

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### 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:

Pattebadevand, opløsning

---

### 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](#) [Lithuanian](#)  
[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](#)

---

## 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:**

30/11/1989

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 6813

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/12/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.