

File downloaded on 2025-12-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/700000190121>

Proactive 1.52 mg/mL Teat Dip/Spray Solution

Zugelassen

- Iodine (125I)

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Proactive 1.52 mg/mL Teat Dip/Spray Solution
Boviqarai, 1,52 mg/ml nisakastutus-/niasprei lahus

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

Zitzenbehandlung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1.52 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Zitzentauchmittel, Spraylösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Zitzenbehandlung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD08AG03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Delaval

Zulassungsdatum:

1/07/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Delaval

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1205825

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/07/2025

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0483/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen
Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.