

Doppeldip Iodine

Zugelassen

- Iodine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Doppeldip Iodine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Ziege

Art der Anwendung:

Zitzenbehandlung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Zitzentauchmittel, Lösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Zitzenbehandlung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

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

QD08AG03

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID7) 1000 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Fass (Polyethylen) mit 1000 Kilogramm

(ID6) 200 Kilogramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Fass (Polyethylen) mit 200 Kilogramm

(ID5) 60 Kilogramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Fass (Polyethylen) mit 60 Kilogramm

(ID4) 25 Kilogramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Kanister (Polyethylen) mit 25 Kilogramm

(ID3) 20 Kilogramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Kanister (Polyethylen) mit 20 Kilogramm

(ID2) 10 Kilogramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Kanister (Polyethylen) mit 10 Kilogramm

(ID1) 5 Kilogramm: äußere(s) Behälter(n) mit 1 Kanister (Polyethylen) mit 5 Kilogramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Zulassungsdatum:

11/01/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402416.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/01/2018

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2402416-parde-20180104.rtf