

Gelstadip forte 4,0 g/100 ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut für Kühe

Nicht
autorisiert

- Nonoxynol-9 iodine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gelstadip forte 4,0 g/100 ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut für Kühe

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

Zitzenbehandlung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

26.33 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [rumänisch](#)

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Zitzenbehandlung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QD08AG

QG52A

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 1 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Kanister (Polyethylen hoher Dichte) mit 1 Liter

(ID3) 5 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Kanister (Polyethylen hoher Dichte) mit 5 Liter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

5/03/1986

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

5008.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/08/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels