

Agrisept MC Tabs 2.5 g effervescent tablet for teat dip/spray solution

Εγκεκριμένο

- SODIUM DICHLOROISOCYANURATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Agrisept MC Tabs 2.5 g effervescent tablet for teat dip/spray solution

Agrisept mc tabs 2,5g comprimidos efervescentes para preparação de solução para imersão e pulverização dos tetos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Θηλαία χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.50 gram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Θηλαία χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Γάλα. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QG52A

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Medentech Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/02/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Medentech Limited

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

51257

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/02/2004

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0103/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.