

# 4XLA kiemdodend speendipmiddel voor na het melken, 6,4 mg/ml + 26,4 mg/ml tepeldipoplossing voor runderen

Εξουσιοδοτημένο

- Sodium chlorite
- (±)-LACTIC ACID

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

4XLA kiemdodend speendipmiddel voor na het melken, 6,4 mg/ml + 26,4 mg/ml  
tepedipoplossing voor runderen

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Θηλαία χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε English

6.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς εμφάνιση

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Θηλαία χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG52A

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Portuguese

Romanian Slovenian Finnish Swedish Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch

Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Dutch

Διατίθεται μόνο σε Dutch

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Cid Lines

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

15/06/2000

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

REG NL 9490

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

26/01/2022

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079682>