

BLOCKADE 2,56 mg/ml SOLUCION PARA BAÑO DE PEZONES

Autorizado

- Iodine (125I)

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BLOCKADE 2,56 mg/ml SOLUCION PARA BAÑO DE PEZONES

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso mamario externo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
2.56 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para baño de pezones

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso mamario externo:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QD08AG03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:España

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Delaval

Fecha de autorización de comercialización:

16/06/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Delaval

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4409 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2025

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0485/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado