

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

Autorizado

- SODIUM DICHLOROISOCYANURATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caprino
Ovino

Vía de administración:

Uso mamario externo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Gramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso mamario externo:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QG52A

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:

Irlanda

Descripción del formato:

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Medentech Limited

Fecha de autorización de comercialización:

11/08/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Medentech Limited

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10928/001/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/08/2004

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0103/001

Estados miembros afectados:

Portugal

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.