

# Dermastitis-Blocker 3 mg/ml, teat dip solution for cattle

Autorizado

- Iodine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Dermastitis-Blocker 3 mg/ml, teat dip solution for cattle

---

**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](#)  
3.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para baño de pezones

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso mamario externo:**

- 

**Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

**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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Países Bajos

---

**Disponible en:**Países Bajos

---

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/09/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 122283

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/02/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0180/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Francia Italia Luxemburgo  
Países Bajos Eslovaquia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

2401719-paren-20180808.rtf