

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

No
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 [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Anulado

Autorizado en:Francia

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:

23/04/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/9166557 7/2018

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/01/2026

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0180/001

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.