

# 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](http://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.