

Eimü-Doppeldip

Autorizado

- Glycerol
- Allantoin
- Nonoxynol-9 iodine

Product identification

Nombre del medicamento:

Eimü-Doppeldip

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso mamario externo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

115.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

15.00 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):

QD08AG53

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Alemán](#)

Disponible únicamente en [Alemán](#)

Disponible únicamente en [Alemán](#)

Disponible únicamente en [Alemán](#)

Disponible únicamente en [Alemán](#)

Disponible únicamente en [Alemán](#)

Disponible únicamente en [Alemán](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

5/07/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ferdinand Eimermacher GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3942.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/09/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073130>