

UDDERgold Platinum Germicidal Barrier Teat Dip Solution Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution For Cattle (Dairy)

No
autorizado

- Lactic acid
- Sodium chlorite

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

UDDERgold Platinum Germicidal Barrier Teat Dip Solution Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution For Cattle (Dairy)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso tópico

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

26.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para baño de pezones

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso tópico:

-

Bovino

- 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:

Anulado

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:

Ecolab Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

11/08/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ecolab Deutschland GmbH

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10795/001/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/08/2004

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