

Alcide UDDERgold Platinum

Autorizado

- Sodium chlorite
- Lactic acid

Product identification

Nombre del medicamento:

Alcide UDDERgold Platinum

Alcide UDDERgold Platinum

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso tópico

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

26.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para baño

Withdrawal period by route of administration:**Uso tópico:****• Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QG52A

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecolab Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

30/04/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ferdinand Eimermacher GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10795/003/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/04/2008

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0572/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Países Bajos

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089532>