

Alcide Uddergold Platinum Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution for Cattle (Dairy)

Autorizado

- Lactic acid
- Sodium chlorite

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Alcide UDDERgold Platinum

Alcide Uddergold Platinum 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 mamario externo

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:

Concentrado para solución para baño

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso mamario externo:

•

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:

Autorizado

Autorizado en:

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

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecolab Limited

Fecha de autorización de comercialización:

25/05/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

VM 04509/4014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/05/1994

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0572/001

Estados miembros afectados:

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089534>