

Bovidip 20 mg/ml Concentrate for Teat Dip or Spray Solution

Myönnetty

- Iodine (125I)

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Bovidip 20 mg/ml Concentrate for Teat Dip or Spray Solution

Bovidip 2 % W/V Concentraat voor dipoplossing en Concentraat voor spray, oplossing

Bovidip 2 % W/V Solution à diluer pour trempage et Solution à diluer pour pulvérisation d'une solution

Bovidip 2 % W/V Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Lösung und Konzentrat zur Herstellung eines Sprays, einer Lösung

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Vetimeen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Vedinkasto/vedinsumute, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Vetimeen:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QG52A

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Delaval

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/04/2009

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Delaval

Vastaava viranomainen:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupnumero:

BE-V339893

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/04/2009

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinnumero:

IE/V/0484/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.