

# MAMMIT-IO 3 MG/ML SOLUTION POUR TREMPAGE MAMMAIRE POUR VACHES

Non  
autorisé

- Iodine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

MAMMIT-IO 3 MG/ML SOLUTION POUR TREMPAGE MAMMAIRE POUR VACHES

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Administration mammaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
3.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour trempage mammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration mammaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**QD08AG03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

---

**Statut de l'autorisation:**Abandonnée

---

**Autorisé en:**France

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/04/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/9166557 7/2018

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/01/2026

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0180/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 7/04/2022

[Télécharger](#)