

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

Autorisé

- Lactic acid
- Sodium chlorite

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Alcide UDDERgold Platinum

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

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Administration mammaire

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
6.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution à diluer pour trempage

---

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

**Administration mammaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
  - Lait. 0 day
- 

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

QG52A

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

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](#)

---

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

Ecolab Limited

---

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

25/05/1994

---

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

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

VM 04509/4014

---

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

25/05/1994

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0572/001

---

**États membres concernés:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

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