

Barrein Dip Xclusief, 15 mg/ml tepeldip voor runderen

Nije
odobreno

- Nonoxynol-9 iodine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Barrein Dip Xclusief, 15 mg/ml tepeldip voor runderen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Na sise

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
15.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Kupka za sise, otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Na sise:

•

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
 - Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD08AG03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/11/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 100724

Datum promjene statusa odobrenja:

31/12/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.