

# 4XLA kiemdodend speendipmiddel voor na het melken, 6,4 mg/ml + 26,4 mg/ml tepeldipoplossing voor runderen

Odobreno

- Sodium chlorite
- (±)-LACTIC ACID

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

4XLA kiemdodend speendipmiddel voor na het melken, 6,4 mg/ml + 26,4 mg/ml  
tepedipoplossing voor runderen

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

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](#)  
6.40 miligram / 1.00 mililitar

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

---

### Farmaceutski oblik:

Koncentrat za otopinu za kupku

---

### 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:

QG52A

---

### Pravni status opskrbe:

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

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### 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:**

Cid Lines

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

15/06/2000

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

---

**Nadležno tijelo:**

Medicines Evaluation Board

---

**Broj odobrenja:**

REG NL 9490

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

26/01/2022

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://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.