

Alcide UDDERgold Platinum

Nije ovlašteno

- Sodium chlorite
- Lactic acid

Product identification

Naziv VMP-a:

Alcide UDDERgold Platinum

Alcide Uddergold PM Vet 26.4 mg/ml Concentraat voor dipoplossing

Alcide Uddergold PM Vet 26.4 mg/ml Solution à diluer pour trempage

Alcide Uddergold PM Vet 26.4 mg/ml Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Lösung

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

6.40 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)
26.40 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Koncentrat za otopinu za kupku

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

• Cattle

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QG52A

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ecolab Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

19/05/2008

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Ecolab Deutschland GmbH

Odgovorno tijelo:

FAMHP

Broj autorizacije:

BE-V318631

Datum promjene statusa odobrenja:

20/03/2023

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0572/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089514>