

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

Engedélyezett

- Sodium chlorite
- (±)-LACTIC ACID

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Tőgybimbó kezelés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum fűrésztő oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Tőgybimbó kezelés:

-

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG52A

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Cid Lines

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/06/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 9490

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/01/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079682>