

Alcide UDDERgold Platinum

Heimilað

- Lactic acid
- Sodium chlorite

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Alcide UDDERgold Platinum

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar á spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

6.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Baðþykkni, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á spena:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG52A

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tökkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Cid Lines

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10792/005/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/04/2008

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0572/001

Pátttökulönd (CMS):

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

ie-puar-mr-iev0572001-alcide-uddergold-platinum-en.pdf