

# Proactive 1.52 mg/mL Teat Dip/Spray Solution

Autorizzato

- Iodine (125I)

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Proactive 1.52 mg/mL Teat Dip/Spray Solution

Proactive 1.52 mg/ml Разтвор за потапяне/напръскване на папила на млечна жлеза

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso mammario

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.52 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione per immersione/soluzione spray per la mammella

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso mammario:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
  - latte. 0 ora
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD08AG03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Delaval

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/07/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Delaval

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-3318

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/07/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0483/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.