

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

Awtorizzat

- (±)-LACTIC ACID
- Sodium chlorite

Product identification

Isem tal-mediċina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal mall-beżżul

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

6.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Konċentrat għal soluzzjoni biex tbill

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal mall-beżżul:

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QG52A

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Dutch](#)

Disponibbli biss fi [Dutch](#)

Disponibbli biss fi [Dutch](#)

Disponibbli biss fi [Dutch](#)

Disponibbli biss fi [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

15/06/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Ferdinand Eimermacher GmbH & Co. KG

Awtorità responsabbli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 9490

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

26/01/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

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