

Alcide Uddergold Platinum Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution for Cattle (Dairy)

Awtorizzat

- Lactic acid
- Sodium chlorite

Product identification

Isem tal-mediċina:

Alcide UDDERgold Platinum

Alcide Uddergold Platinum Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution for Cattle (Dairy)

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

-

Cattle

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QG52A

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)
Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

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

Ecolab Limited

Marketing authorisation date:

25/05/1994

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Awtorità responsabli:

The Veterinary Medicines Directorate

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VM 04509/4014

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

25/05/1994

Stat Membru ta' referenza:

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

Numru tal-proċedura:

IE/V/0572/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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/600000089534>