

Alcide UDDERgold Platinum

Autorisert

- Sodium chlorite
- Lactic acid

Product identification

Legemidlets navn:

Alcide UDDERgold Platinum

Alcide UDDERgold Platinum

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

6.40 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

26.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat til bad, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG52A

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecolab Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

30/04/2008

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ferdinand Eimermacher GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10795/003/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

30/04/2008

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0572/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DK NL

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089532>