

Lanodip Ready To Use Teat Dip

Ikke autorisert

- Iodine (125I)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lanodip Ready To Use Teat Dip

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.10 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Spenedypp/spenespray, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Topical use:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QD08AG03

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Overgitt-fracfalt

Autorisert i:Irland

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:Kilco (International) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:4/06/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:Kilco (International) Limited

Ansvarlig myndighet:

HPRA

Godkjenningsnummer:

VPA10948/001/004

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/04/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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