

Lanodip Concentrate Teat Dip Solution 2:1

Niedopuszczony do obrotu

- Iodine (125I)

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Lanodip Concentrate Teat Dip Solution 2:1

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Portuguese](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
15.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do kąpieli strzyków

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Topical use:

-

Cattle

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AG

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Kilco (International) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/10/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Kilco (International) Limited

Organ odpowiedzialny:

HPRA

Numer pozwolenia:

VPA10948/001/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

7/04/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.