

Gelstadip forte 4,0 g/100 ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut für Kühe

Niedopuszczony
do obrotu

- Nonoxynol-9 iodine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Gelstadip forte 4,0 g/100 ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut für Kühe

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Na strzyki

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
26.33 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w hiszpański angielski rumuński

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Na strzyki:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AG

QG52A

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/03/1986

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

5008.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/08/2025

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.