

Barrein Dip Xclusief, 15 mg/ml tepeldip voor runderen

Niedopuszczony do obrotu

- Nonoxynol-9 iodine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Barrein Dip Xclusief, 15 mg/ml tepeldip voor runderen

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](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do kąpieli strzyków

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Na strzyki:**

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
 - Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AG03

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 [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

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:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/11/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 100724

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/12/2024

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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