

UDDERgold Platinum Germicidal Barrier Teat Dip Solution Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution For Cattle (Dairy)

Niedopuszczony
do obrotu

- Lactic acid
- Sodium chlorite

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

UDDERgold Platinum Germicidal Barrier Teat Dip Solution Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution For Cattle (Dairy)

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [portugalski](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.40 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):

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 angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ecolab Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/08/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ecolab Deutschland GmbH

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA10795/001/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/08/2004

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