

Bovidip 20 mg/ml Concentrate for Teat Dip or Spray Solution

Autorizado

- Iodine (125I)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bovidip 20 mg/ml Concentrate for Teat Dip or Spray Solution

Bovidip 2% W/V concentraat voor speedip- of sprayoplossing voor melkkoeien

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso mamário externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para banho ou para pulverização do úbere

Intervalo de segurança por via de administração:**Uso mamário externo:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG52A

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Delaval

Data de autorização de introdução no mercado:

23/03/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Delaval

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 103498

Data da alteração do estado de autorização:

27/01/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0484/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Países Baixos Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.