Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000089484

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

Não autorizado

- Lactic acid
- Sodium chlorite

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Uso tópico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 26.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u> 6.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para banho do úbere

Intervalo de segurança por via de administração: Uso tópico:

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG52A

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorisado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ecolab Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

11/08/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ecolab Deutschland GmbH

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10795/001/001

Data da alteração do estado de autorização:

11/08/2004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet