

4XLA Post-Milking Germicidal Teat Dip Solution

Autorizado

- Sodium chlorite
- Lactic acid

Identificação do produto

Nome do medicamento:

4XLA Post-Milking Germicidal Teat Dip Solution

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso mamário externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.64 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

2.64 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para banho do úbere

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

-

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:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ecolab Deutschland GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

10/02/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10795/002/001

Data de alteração do estado de autorização:

10/02/2006

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089474>