

Lanodip Concentrate Teat Dip Solution 2:1

Neautorizat

- Iodine (125I)

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lanodip Concentrate Teat Dip Solution 2:1

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

15.90 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Topical use:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD08AG

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Kilco (International) Limited

Data autorizației de comercializare:

1/10/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Kilco (International) Limited

Autoritatea responsabilă:

HPRA

Numărul autorizației:

VPA10948/001/001

Data modificării statusului autorizației:

7/04/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064403>