

Dermastitis-Blocker 3 mg/ml, teat dip solution for cattle

Neautorizat

- Iodine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dermastitis-Blocker 3 mg/ml, teat dip solution for cattle

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.08 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Maghiară](#) [Malteză](#)

[Olandeză](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#)
[Norwegian](#)

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD08AG03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Data autorizației de comercializare:

4/05/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

60464

Data modificării statusului autorizației:

16/02/2026

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0180/001

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.