

Barrein Dip Xclusief, 15 mg/ml tepeldip voor runderen

Neautorizat

- Nonoxynol-9 iodine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Barrein Dip Xclusief, 15 mg/ml tepeldip voor runderen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare mamelonară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

15.00 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](#) [Suedează](#) [Islandeză](#)
[Norwegian](#)

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare mamelonară:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period zero days
- Carne și organe. no withdrawal period zero days

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](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Data autorizației de comercializare:

1/11/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 100724

Data modificării statusului autorizației:

31/12/2024

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.