

4XLA kiemdodend speendipmiddel voor na het melken, 6,4 mg/ml + 26,4 mg/ml tepeldipoplossing voor runderen

Autorizat

- Sodium chlorite
- (±)-LACTIC ACID

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

4XLA kiemdodend speendipmiddel voor na het melken, 6,4 mg/ml + 26,4 mg/ml tepeldipoplossing voor runderen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
6.40 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
26.40 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție pentru îmbăiere

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period zero days

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG52A

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Cid Lines

Data autorizației de comercializare:

15/06/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 9490

Data modificării statusului autorizației:

26/01/2022

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.