

Alcide Uddergold Platinum Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution for Cattle (Dairy)

Oprávněný

- Lactic acid
- Sodium chlorite

Product identification

Názov lieku:

Alcide UDDERgold Platinum

Alcide Uddergold Platinum Concentrates (Base and Activator) for Teat Dip Solution for Cattle (Dairy)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Použitie na struky

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

6.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Koncentrát na roztokový kúpeľ

Withdrawal period by route of administration:

Použitie na struky:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG52A

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ecolab Limited

Marketing authorisation date:

25/05/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ferdinand Eimermacher GmbH und Co. KG

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

VM 04509/4014

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/05/1994

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0572/001

Dotknuté členské štáty:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089534>