

Anijodina 100 mg/ml külsőleges oldat szarvasmarhák, sertések, lovak, juhok, kecskék, kutyák és macskák részére A.U.V.

Autoriseret

- POVIDONE, IODINATED

## Product identification

### Lægemidlets navn:

Anijodina 100 mg/ml külsőleges oldat szarvasmarhák, sertések, lovak, juhok, kecskék, kutyák és macskák részére A.U.V.

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyrearter:

Kvæg  
Får  
Ged  
Hest  
Svin  
Hund  
Kat

### Administrationsvej:

Kutan anvendelse

## Product details

### **Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Kutanopløsning

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Kutan anvendelse:**

- **Kvæg**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Får**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Ged**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Hest**

- Meat and offal. 0 day

- **Svin**

- Meat and offal. 0 day

- **Hund**

- **Kat**

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QD08AG02

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Pharma VIM Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

26/10/2016

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Pernix Pharma Kft.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

26/10/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075351>