

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Zugelassen

- Potassium iodide
- Iodine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Flasche

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Schaum zur intrauterinen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intrauterine Anwendung:**

-

Kuh

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Without withdrawal period

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG51AD30

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Fortevit Kft.

Zulassungsdatum:

23/12/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pernix Pharma Kft.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/0639/97-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/12/1997

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.