

JODOUTER 100 mg/ml intrauterinný roztok

Zugelassen

- POVIDONE, IODINATED

Produktidentifikation

Arzneimittel:

JODOUTER 100 mg/ml intrauterinný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Schwein, weiblich

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zur intrauterinen Anwendung

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

-

Kuh

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

-

Schwein, weiblich

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

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

QG51AD01

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 italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

31/01/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/008/03-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/2003

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.