

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

Autorisiert

- POVIDONE, IODINATED

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
100.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zur Anwendung auf der Haut

---

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

#### **Anwendung auf der Haut:**

- **Rind**

- Milk. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schaf**

- Milk. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Ziege**

- Milk. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Hund**

- **Katze**

---

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

QD08AG02

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Ungarn

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Pharma VIM Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

26/10/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pernix Pharma Kft.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

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>