

Avejodin Vet, 38,5mg/g, Kožní sprej, roztok

Zugelassen

- POVIDONE, IODINATED

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Avejodin Vet, 38,5mg/g, Kožní sprej, roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

alle Tiere

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

38.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

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

QD08AG02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in tschechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Aveflor a.s.

Zulassungsdatum:

29/05/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aveflor a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

99/030/09-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/05/2017

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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