

Jodofoam Endofoam A.U.V. intrauterīnās putas liellopiem

Zugelassen

- Iodine
- Potassium iodide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Jodofoam Endofoam A.U.V. intrauterīnās putas liellopiem

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in [englisch](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Schaum zur intrauterinen Anwendung

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

-

Kuh

- Milch. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QG51AD30

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

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:

Fortevit Kft.

Zulassungsdatum:

22/10/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pernix Pharma Kft.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/08/1595

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/10/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

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