

Jodofoam Endofoam A.U.V. intrauterinās putas liellopiem

Zugelassen

- Iodine
- Potassium iodide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Jodofoam Endofoam A.U.V. intrauterinās 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 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:

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.