

# JODOUTER, soluție pentru administrare intrauterină

Εγκεκριμένο

- POVIDONE, IODINATED

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

JODOUTER, soluție pentru administrare intrauterină

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

### Είδος-στόχος:

Αγελάδα αναπαραγωγής

Διατίθεται μόνο σε [Βουλγαρικά](#) [Ισπανικά](#) [Δανέζικα](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Λιθουανικά](#) [Ουγγρικά](#) [Ολλανδικά](#) [Ρουμανικά](#) [Φινλανδικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

### Οδός χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομητριάιο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομήτρια χρήση:**

•

**Αγελάδα αναπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Pig (sow for reproduction)**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG51AD01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Bioveta a.s.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

17/06/2007

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bioveta a.s.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

150524

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

10/10/2018

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.