

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Myönnetty

- Potassium iodide
- Iodine

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lehmä)

Antoreitti:

Kohdun sisään

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 Pullo

Saatavissa vain kielillä [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Pullo

Lääkemuoto:

Vahto kohtuun

Varoaika antoreiteittäin:**Kohdun sisään:**

-

Nauta (lehmä)

- All relevant tissues. 0 day Without withdrawal period

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QG51AD30

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fortevit Kft.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/12/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pernix Pharma Kft.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/0639/97-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/12/1997

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.