

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Autorisé

- Potassium iodide
- Iodine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Voie d'administration:

Voie intra-utérine

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Mousse intra-utérine

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intra-utérine:**

•

Bovin (vache)

- Tous les tissus éligibles. 0 day Without withdrawal period

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG51AD30

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fortevit Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/12/1997

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pernix Pharma Kft.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/0639/97-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/12/1997

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.