

JODOUTER 100 mg/ml intrauterinný roztok

Autorisé

- POVIDONE, IODINATED

Identification du produit

Dénomination du médicament:

JODOUTER 100 mg/ml intrauterinný roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Porc (femelle)

Voie d'administration:

Voie intra-utérine

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution intra-utérine

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

•

Bovin (vache)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
All relevant tissues: Zero days

•

Porc (femelle)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
All relevant tissues: Zero days

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

QG51AD01

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:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/01/2003

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/008/03-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/01/2003

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.