

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Údaraithe

- Potassium iodide
- Iodine

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid ionútarach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Buidéal

Ar fáil ach amháin i [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Buidéal

Foirm chógaisíochta:

Cúr ionútarach

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionútarach:

-

Cattle (cow)

- All relevant tissues. 0 day Without withdrawal period

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QG51AD30

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Údaráithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Fortevit Kft.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

23/12/1997

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Pernix Pharma Kft.

An t-údarás atá freagrach:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Uimhir an údaraithe:

96/0639/97-S

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

23/12/1997

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.