

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041760>

JODOUTER 100 mg/ml intrauterinny roztok

Odobreno

- POVIDONE, IODINATED

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

JODOUTER 100 mg/ml intrauterinny roztok

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [spanjolski](#) [ceski](#) [danski](#) [njemacki](#) [estonski](#) [grcki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [madarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [svedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [spanjolski](#) [ceski](#) [danski](#) [njemacki](#) [estonski](#) [grcki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [madarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [svedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intrauterino

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jacina:

Dostupan samo u [engleski](#)

100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

intrauterina otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Intrauterino:

•

Cattle (cow)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Pig (female)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG51AD01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

31/01/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

96/008/03-S

Datum promjene statusa odobrenja:

31/01/2003

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.