

JODOFOAM, intrauterinní pěna

Viðurkennt

- Iodine
- Potassium iodate

Product identification

Heiti lyfs:

JODOFOAM, intrauterinní pěna

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir (kýr)

Íkomuleið:

Til notkunar í leg

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Glas

Aðeins í boði í [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Legfroða

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í leg:****• Nautgripir (kýr)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QG51AD30

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Tékkland

Áletrun:

Aðeins í boði í Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Tolnagro Kft.

Marketing authorisation date:

17/07/2000

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Pernix Pharma Kft.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

96/051/00-C

Dagsetning leyfisbreytingar:

17/07/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063989>