

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Autorizzato

- Iodine
- Potassium iodide

Product identification

Denominazione del medicinale:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Uso intrauterino

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 FLACONE

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 FLACONE

Forma farmaceutica:

SCHIUMA INTRAUTERINA

Withdrawal period by route of administration:

Uso intrauterino:

- **Bovini (vacca)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno Without withdrawal period

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG51AD30

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Tolnagro Kft.

Marketing authorisation date:

23/12/1997

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Pernix Pharma Kft.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/0639/97-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/12/1997

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041769>