

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Registruotas

- Potassium iodide
- Iodine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Naudojimo būdas:

Vartoti į gimdos ertmę

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

400.00 miligramai / 1.00 Buteliukas

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 Buteliukas

Vaisto forma:

Gimdos ertmės putos

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti į gimdos ertmę:**

-

Karvė

- All relevant tissues. 0 d. Without withdrawal period

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG51AD30

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Fortevit Kft.

Rinkodaros leidimo data:

23/12/1997

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pernix Pharma Kft.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/0639/97-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/12/1997

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.