

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Toegelaten

- Potassium iodide
- Iodine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Fles

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Fles

Farmaceutische vorm:

Schuim voor intra-uterien gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intra-uterien gebruik:**

-

Koeien

- All relevant tissues. 0 day Without withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG51AD30

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fortevit Kft.

Handelsvergunningsdatum:

23/12/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pernix Pharma Kft.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/0639/97-S

Datum toelatingswijziging:

23/12/1997

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.