

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Autorisert

- Potassium iodide
- Iodine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

400.00 milligram / 1.00 Flaske

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Intrauterinskum

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intrauterin bruk:**

-

ku

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AD30

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fortevit Kft.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/12/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pernix Pharma Kft.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/0639/97-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/12/1997

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.