

JODOFOAM, intrauterinní pěna

Upoważniony

- Iodine
- Potassium iodate

Product identification

Nazwa leku:

JODOFOAM, intrauterinní pěna

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie wewnątrzmaciczne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Butelka

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Butelka

Postać farmaceutyczna:

Piana domaciczna

Withdrawal period by route of administration:

Podanie wewnątrzmaciczne:

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG51AD30

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Tolnagro Kft.

Marketing authorisation date:

17/07/2000

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Pernix Pharma Kft.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numer pozwolenia:

96/051/00-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/07/2000

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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