

JODOUTER, 100.0mg/ml, Intrauterinní roztok

Autorizado

- Iodine

Product identification

Nome do medicamento:

JODOUTER, 100.0mg/ml, Intrauterinní roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intrauterina

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução intrauterina

Withdrawal period by route of administration:**Via intrauterina:****• Pig**

- Meat and offal. 0 dia

• Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG51AD01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Czech

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English Italian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

28/05/2002

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número da autorização:

96/044/02-C

Data de alteração do estado de autorização:

28/05/2002

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062574>