

JODOUTER 100 mg/ml intrauterinný roztok

Autorizat

- POVIDONE, IODINATED

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

JODOUTER 100 mg/ml intrauterinný roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Porc (femelă)

Calea de administrare:

Administrare intrauterină

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție intrauterină

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intrauterină:

-

Bovine (vacă)

- All relevant tissues. 0 zi All relevant tissues: Zero days

-

Porc (femelă)

- All relevant tissues. 0 zi All relevant tissues: Zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG51AD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

31/01/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/008/03-S

Data modificării statusului autorizației:

31/01/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.