

# Jodofoam Endofoam 0,2/0,4g intrauterina pjena, za goveda (krave)

Autorizado

- Iodine
- Potassium iodide

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Jodofoam Endofoam 0,2/0,4g intrauterina pjena, za goveda (krave)

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Vacas

### Vía de administración:

Vía intrauterina

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 45.20 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.40 Gramo(s) / 45.20 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Espuma intrauterina

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intrauterina:**

- 

**Vacas**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QG51AD30

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Croacia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Croatian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fortevit Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/10/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pernix Pharma Kft.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número de autorización:**

UP/I-322-05/21-01/753

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/10/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.