

# Jodofoam Endofoam A.U.V. intrauterinās putas liellopiem

Autorizado

- Iodine
- Potassium iodide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Jodofoam Endofoam A.U.V. intrauterinās putas liellopiem

### **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](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Miligramo(s) / 1.00 Vial

**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:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fortevit Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/10/2008

---

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

Pernix Pharma Kft.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/08/1595

---

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

22/10/2008

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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