

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

Dopuszczony

- Iodine
- Potassium iodide

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie wewnątrzmaciczne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.20 gram(s) / 45.20 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.40 gram(s) / 45.20 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Piana domaciczna

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie wewnątrzmaciczne:**

- 

**Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QG51AD30

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)  
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [chorwacki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Fortevit Kft.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/10/2021

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pernix Pharma Kft.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numer pozwolenia:**

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

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

8/10/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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