

# JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Autorizado

- Potassium iodide
- Iodine

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intrauterina

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

400.00 miligrama(s) / 1.00 Frasco

Disponível apenas em [inglês](#)  
200.00 miligrama(s) / 1.00 Frasco

---

**Forma farmacêutica:**

Espuma intrauterina

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intrauterina:**

- 

**Cattle (cow)**

- All relevant tissues. 0 dia Without withdrawal period

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG51AD30

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [eslovaco](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Fortevit Kft.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/12/1997

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pernix Pharma Kft.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/0639/97-S

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/12/1997

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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