

# Iodovet-Spray

Autorizado

- POVIDONE, IODINATED

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Iodovet-Spray

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Uso cutâneo

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
2.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Disponível apenas em [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Uso cutâneo:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Dog**

- 

#### **Cat**

---

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

QD03  
QD08AG02

---

### **Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Autorizado em:**

Alemanha

---

### **Disponível em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

21/09/1995

---

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

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

28421.00.00

---

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

20/09/2005

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073016>