

# JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

Oprávněný

- Potassium iodide
- Iodine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

JODOFOAM Endofoam 200 mg/400 mg intrauterinná pena

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intrauterinné použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Fľaša

Dostupné len v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 Fľaša

---

**Lieková forma:**

Intrauterinná pena

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intrauterinné použitie:**

•

**Cattle (cow)**

- All relevant tissues. 0 day Without withdrawal period

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QG51AD30

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

10 jednodávkových aerosolových fliaš s obsahom 45,2 g dodávaných s jednorazovým sterilným katétrom s pripojiteľnou hlavicou. Vonkajšie balenie: plastická napínacia fólia. Priložené písomné informácie pre používateľov. (10x45,2 g)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Fortevit Kft.

---

**Dátum registrácie lieku:**

23/12/1997

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pernix Pharma Kft.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

96/0639/97-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/12/1997

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents