

Intra Hoof-fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g gel for dairy cattle

Zugelassen

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Intra Hoof-fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g gel for dairy cattle

Intra Hoof-fit Gel, 40 mg/g + 40 mg/g geel piimaveistele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

238.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

244.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Gel

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period zero days
 - Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intracare B.V.

Zulassungsdatum:

25/04/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intracare B.V.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1766

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/04/2013

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0173/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Dänemark Estland Frankreich Lettland Litauen Luxemburg Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.