

# Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

Autorisiert

- Ammonium zinc edetate
- Delmadinone acetate

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

INTRA HOOF-FIT GEL 40 MG/G + 40 MG/G GEL POUR VACHES LAITIERES

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Rind

---

### Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

238.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

244.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Gel

---

**Withdrawal period by route of administration:****Anwendung auf der Haut:****• Rind**

- Milk. 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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Frankreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intracare B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

25/03/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intracare B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/8899691 8/2013

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/04/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0173/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Dänemark Estland Frankreich Lettland Litauen Luxemburg Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036592>