

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

Autorisiert

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

Product identification

Name des Arzneimittels:

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

Intra Hoof-fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g gelis pieniniam galvijams

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

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Litauen

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:

24/04/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intracare B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/13/2167/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/05/2017

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0173/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Dänemark Estland Frankreich Lettland Litauen Luxemburg Schweden

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

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

Documents

Combined File of all Documents

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

RV2167.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036594>