

Intra Hoof-Fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g Gel for Dairy Cattle

Autorizado

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Intra Hoof-Fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g Gel for Dairy Cattle

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

238.40 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

244.10 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Gel

Tiempo de espera por vía de administración:**Uso cutáneo:**

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD03

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intracare B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

10/05/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intracare B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 41870/4000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/10/2017

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0173/001

Estados miembros afectados:

Dinamarca Estonia Francia Letonia Lituania Luxemburgo Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.