

# Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

Autorizzato

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

238.40 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

244.10 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Gel

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso cutaneo:**

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period zero days
  - carni e frattaglie. no withdrawal period zero days
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intracare B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/03/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intracare B.V.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/8899691 8/2013

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/04/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0173/001

---

**Stati membri interessati:**

Danimarca Estonia Francia Lettonia Lituania Lussemburgo Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.