

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

Autorizzato

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

Product identification

Denominazione del medicinale:

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:**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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

10/05/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intracare B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 41870/4000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/08/2022

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036595>