

Intra Hoof-fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g gel for dairy cattle

Autorizado

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Intra Hoof-fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g gel for dairy cattle

Intra Hoof-fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g gels slaucamajām govīm

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

238.40 miligramas(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

244.10 miligramas(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês

Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intracare B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/04/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intracare B.V.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/MRP/13/0017

Data da alteração do estado de autorização:

14/04/2013

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0173/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Estónia França Letónia Lituânia Luxemburgo Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.