

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

Pecopro vet 40 mg/g + 40 mg/g Gel

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:

Suécia

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:

27/06/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intracare B.V.

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

48779

Data da alteração do estado de autorização:

27/06/2013

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

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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.