

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

Oprávnený

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

238.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

244.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Gél

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Dermálne použitie:**

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intracare B.V.

Dátum registrácie lieku:

10/05/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intracare B.V.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 41870/4000

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/10/2017

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0173/001

Dotknuté členské štáty:

Dánsko Estónsko Francúzsko Lotyšsko Litva Luxembursko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.