

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

Ima dovoljenje za promet

- Ammonium zinc edetate
- Diammonium copper EDTA

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Intra Hoof-Fit Gel for dairy cattle

Intra Hoof-Fit Gel 40 mg/g + 40 mg/g gel voor melkkoeien

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

238.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

244.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Gel

Karenca glede na pot uporabe:

Dermalna uporaba:

-

govedo

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QD03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intracare B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/02/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intracare B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 109438

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/01/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

NL/V/0173/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.