

Intramar Lacto, 200 mg + 50 mg + 10mg, Intramammary suspension

Разрешен

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Intramar Lacto, 200 mg + 50 mg + 10mg, Intramammary suspension

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски
229.61 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски
59.56 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава в лактационен период

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 84 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

1/04/2025

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/04/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

CZ/V/0188/001

Засегната държава членка:

[illegible]

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet