

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

Registrováno

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

INTRAMAR Lacto 200 mg + 50 mg + 10 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (laktující kráva)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné pouze v [English](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné pouze v [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot (laktující kráva)

- Maso. 7 day

- Mléko. 84 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51RV01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

11/11/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/031/DC/25-S

Datum změny stavu registrace:

11/11/2025

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0188/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko
Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.