

# Intramar LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Intramar LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Lakterende ko

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
229.58 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

---

**Lægemiddelform:**

Intramammær suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramammær anvendelse:**

- 

**Lakterende ko**

- Meat and offal. 7 dag
- Milk. 84 hour

Pienu cilvēku uzturā, slaucot divas reizes dienā, drīkst lietot tikai 7. slaukšanas reizē pēc pēdējās ārstēšanas. Ja ir cits slaukšanas režīms, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot pēc tāda paša laika posma pēc pēdējās ārstēšanas (piemēram, trīsreizējas slaukšanas gadījumā pienu cilvēku uzturā drīkst lietot 11. slaukšanas reizē).

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51RV01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bioveta a.s.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

21/12/2020

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V/NRP/20/0064

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/12/2020

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.