

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

Zugelassen

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Intramar Lacto 200 mg + 50 mg + 10mg suspensie intramamară pentru bovine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, laktierend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [englisch](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [englisch](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, laktierend

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Milch. 84 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RV01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

20/02/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

250034

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/02/2025

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0188/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Frankreich Deutschland Griechenland
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.