

# 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 + 10 mg intramamarna suspenzija za govedo

### **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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ51RV01

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowenien

---

**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:**

10/02/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Zulassungsnummer:**

DC/V/0814/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/02/2025

---

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

## Dokumente

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Packungsbeilage

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

### Etikettierung

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