

# Mastic Lacto 200mg + 50mg + 10mg Intramammary Suspension for Cattle

Zugelassen

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Mastic Lacto 200mg + 50mg + 10mg Intramammary Suspension for Cattle

### 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:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### 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:**

20/12/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 46608/3002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/03/2025

---

**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)