

INTRAMAR LACTO 200 mg + 50 mg + 10 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO

Autorizado

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Intramar Lacto, 200 mg + 50 mg + 10mg, Intramammary suspension
INTRAMAR LACTO 200 mg + 50 mg + 10 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)
229.61 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)
59.56 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 7 Día
 - Milk. 84 Hora(s)
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RV01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

10/04/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4399 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2025

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0188/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda
Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado