

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

Volitatud

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

INTRAMAR Lacto 200 mg + 50 mg + 10 mg intramamarna suspensija za govedo

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (lakteeriv lehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Aplikaator

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Aplikaator

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Aplikaator

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramammaarne:**

-

veis (lakteeriv lehm)

- liha ja söödavad koed. 7 day

- piim. 84 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni**(ATCvet) kood:**

QJ51RV01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Müügiloa kuupäev:

10/02/2025

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

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

Müügiloa number:

DC/V/0814/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

10/02/2025

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloomenetluse number:

CZ/V/0188/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Küpros Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari
Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Poola Portugal Rumeenia Slovakkia
Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.