

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)/tubostrzykawkę 3 g Zawiesina dowymieniowa

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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ51RV01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Poola

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:

16/05/2025

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Müügiloa number:

3411

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/05/2025

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloamenetluse 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