

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

Autorisé

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

INTRAMAR Lacto 200 mg + 50 mg + 10 mg suspensão intramamária para bovinos

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en [Anglais](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en [Anglais](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 84 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RV01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires hybrides - les études de biodisponibilité ne peuvent pas être utilisées pour démontrer la bioéquivalence (article 19(1)(b) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/03/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1691/01/25DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/03/2025

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0188/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre France Allemagne Grèce Hongrie Irlande
Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.