

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

Autorizzato

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca in lattazione)

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Disponibile solo in [English](#)

229.61 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Disponibile solo in [English](#)

59.56 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Per uso intramammario:**

- 

#### **Bovini (vacca in lattazione)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. 84 ora

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51RV01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Slovenia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per ibrido - gli studi di biodisponibilità non possono essere utilizzati per dimostrare la bioequivalenza (Article 19(1)(b) of Regulation (EU) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bioveta a.s.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/02/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

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

---

**Numero di autorizzazione:**

DC/V/0814/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/02/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0188/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda  
Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.