

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 SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

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:

Francia

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:

4/06/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta, a.s.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0892817 3/2025

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/06/2025

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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