

INTRAMAR Lacto, 200 mg + 50 mg + 10 mg, intramaminė suspensija galvijams

Registruotas

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

INTRAMAR Lacto, 200 mg + 50 mg + 10 mg, intramaminė suspensija galvijams

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Laktuojanti karvė

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 Aplikatorius

Pateikiama tik [Anglų](#)

229.61 miligramai / 1.00 Aplikatorius

Pateikiama tik [Anglų](#)

59.56 miligramai / 1.00 Aplikatorius

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Laktuojanti karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

- Pienas. 84 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51RV01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Mišraus vaisto paraiška - biologinio įsisavinamumo tyrimų negalima panaudoti biologiniam lygiavertiškumui įrodyti, pagal Reglamento (ES) 2019/6 19(1)(b) straipsnį

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

26/02/2025

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/25/2864/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/02/2025

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

CZ/V/0188/001

Susijusios valstybės narės:

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents