

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

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 Suspension zur intramammären  
Anwendung für Rinder

### **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:**

3/06/2025

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bioveta a.s.

---

**Atsakinga institucija:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Registracijos numeris:**

842751

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

3/06/2025

---

**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:**



Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.