

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

Toegelaten

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Lacterende koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
229.61 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
59.56 milligram(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Lacterende koeien

- Meat and offal. 7 day
 - Milk. 84 hour
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RV01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

1/04/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

1/04/2025

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0188/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije
Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet