

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

INTRAMAR Lacto 200 mg + 50 mg + 10 mg Suspension zur intramammären

Anwendung für Rinder

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:

Oostenrijk

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:

3/06/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

842751

Datum toelatingswijziging:

3/06/2025

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

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.