

Mastic Lacto 200mg + 50mg + 10mg Intramammary Suspension for Cattle

Autorisert

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Mastic Lacto 200mg + 50mg + 10mg Intramammary Suspension for Cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 Applikator

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

229.61 milligram / 1.00 Applikator

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

59.56 milligram / 1.00 Applikator

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

lakterende ku

- Slakt. 7 dag

- Melk. 84 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RV01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad - biotilgjengelighetsstudier kan ikke brukes for å demonstrere bioekvivalens (Article 19(1)(b) i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 46608/3002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/03/2025

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0188/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR Kypros FR DE EL HU Irland IT LV LT LU PL PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet