

Intramar LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Dopuszczony

- Prednisolone
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Intramar LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
229.58 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
60.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle (lactating cow)

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

Pieniu cilvēku uzturā, slaucot divas reizes dienā, drīkst lietot tikai 7. slaukšanas reizē pēc pēdējās ārstēšanas. Ja ir cits slaukšanas režīms, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot pēc tāda paša laika posma pēc pēdējās ārstēšanas (piemēram, trīsreizējas slaukšanas gadījumā pienu cilvēku uzturā drīkst lietot 11. slaukšanas reizē).

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RV01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/10/2024

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/I/24/0067

Import równoległy w odniesieniu do:

[600000014767](#)

Import równoległy produktu:

[600000986305](#)

Hurtownik pochodzenia:

Vetmarket UAB

Hurtownik przeznaczenia:

Vetmarket SIA

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet