

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

Autorizado

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [English](#)
229.61 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [English](#)
59.56 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 84 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RV01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/04/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

1/04/2025

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0188/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre França Alemanha Grécia Hungria Irlanda
Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000157414>