

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

Autorizado

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

INTRAMAR LACTO 200 mg + 50 mg + 10 mg ενδομαστικό εναιώρημα για βοοειδή

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [inglês](#)

229.61 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Grécia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

22/07/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

87767/23-07-2025/K-0260001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/03/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.