

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

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.