

# INTRAMAR LC, intramaminé suspensija

Autorizado

- Prednisolone
- Clavulanic acid
- Amoxicillin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

INTRAMAR LC, intramaminé suspensija

---

### **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 Seringa

Disponível apenas em inglês  
50.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês  
200.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

**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):**

QJ51CR02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em lituano

---

**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 italiano

---

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

Vetmarket UAB

---

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

15/05/2023

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/23/2747/001

---

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

15/05/2023

---

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.