

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

Ima dovoljenje
za promet

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

INTRAMAR Lacto 200 mg + 50 mg + 10 mg suspensão intramamária para bovinos

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Na voljo samo v [English](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Na voljo samo v [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 84 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51RV01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

25/03/2025

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1691/01/25DFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/03/2025

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

CZ/V/0188/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.