

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

Godkänd

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

INTRAMAR Lacto, 200 mg + 50 mg + 10 mg, intramaminė suspensija galvijams

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (lakterande ko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
229.61 milligram(s) / 1.00 Applikator

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
59.56 milligram(s) / 1.00 Applikator

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt (lakterande ko)

- Meat and offal. 7 dygn

- Milk. 84 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RV01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

26/02/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/25/2864/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/02/2025

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0188/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Frankrike Tyskland Grekland Ungern
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Rumänien
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.