

LOTAGEN, 360mg/g, Koncentrát pro vaginální/kožní roztok

Autoriseret

- Policresulen

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LOTAGEN, 360mg/g, Koncentrát pro vaginální/kožní roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Kat

Ged

Svin

Får

Hund

Administrationsvej:

Vaginal anvendelse

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

360.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Vaginalskyllevæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Vaginal anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Kutan anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD08AE02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/10/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/1060/94-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/03/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.