

loguard Superconcentrate

Nije odobreno

- Iodine (125I)

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

loguard Superconcentrate

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [portugalski](#)

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
2.50 gram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Kupka/sprej za sise, otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Topical use:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD08AG03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

GEA Farm Technologies (UK) Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/10/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

GEA Farm Technologies (UK) Limited

Nadležno tijelo:

HPRA

Broj odobrenja:

VPA10844/002/001

Datum promjene statusa odobrenja:

5/04/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.