

LOTAGEN, makšties tirpalas

Ovlašten

- Policresulen

Product identification

Naziv VMP-a:

LOTAGEN, makšties tirpalas

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

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

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

Način primjene:

U rodnici

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
2.16 gram / 1.00 Boca/Bočica

Farmaceutski oblik:

otopina za rodnici

Withdrawal period by route of administration:**U rodnicu:**

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QG51AD02

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

19/11/2006

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bioveta a.s.

Odgovorno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

LT/2/01/1345/001

Datum promjene statusa odobrenja:

19/11/2006

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

Documents

RV1345.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096112>