

LOTAGEN 360 mg/g koncentrát na kožný roztok

Autorizzato

- Policresulen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LOTAGEN 360 mg/g koncentrát na kožný roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Suino
Ovino
Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
360.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione cutanea

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso cutaneo:**

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Zero days

-

Cavallo

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Zero days

-

Suino

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Zero days

-

Ovino

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD08AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/06/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/0031/96-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/06/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.