

Lotagen injector sol. ad us.vet. 14,4 mg/ml šķīdums ievadīšanai dzemdē govīm un sivēnmātēm

Autorisert

- Policresulen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lotagen injector sol. ad us.vet. 14,4 mg/ml šķīdums ievadīšanai dzemdē govīm un sivēnmātēm

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

ku
purke

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
2.16 gram / 1.00 Beholder

Legemiddelform:

Intrauterinvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

-

ku

- Slakt. 0 dag

-

purke

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AD02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvian

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/07/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta, a.s.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/01/1364

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/07/2001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042649>