

Lotagen Konzentrat

Autorisert

- Policresulen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lotagen Konzentrat

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

hund

hest

Administrasjonsvei:

Intracervikal bruk

Bruk på hud

Intrauterin bruk

Bruk inni skadet område

Vaginal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
360.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Konsentrat til liniment, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intracervikal bruk:

-

storfe

- Slakt. 3 dag
- Melk. 1 dag

-

sau

- Melk. 1 dag
- Slakt. 3 dag

-

gris

- Slakt. 3 dag

Bruk på hud:

-

storfe

- Slakt. 3 dag
- Melk. 1 dag

-

sau

- Melk. 1 dag
- Slakt. 3 dag

-

hest

- Melk. 1 dag

- Slakt. 3 dag

-

gris

- Slakt. 3 dag

Intrauterin bruk:

-

storfe

- Slakt. 3 dag

- Melk. 1 dag

-

sau

- Melk. 1 dag

- Slakt. 3 dag

-

hest

- Melk. 1 dag

- Slakt. 3 dag

-

gris

- Slakt. 3 dag

Bruk inni skadet område:

-

storfe

- Slakt. 3 dag

- Melk. 1 dag

-

sau

- Melk. 1 dag

- Slakt. 3 dag

-

hest

- Melk. 1 dag
- Slakt. 3 dag

-

gris

- Slakt. 3 dag

Vaginal bruk:

-

storfe

- Slakt. 3 dag
- Melk. 1 dag

-

sau

- Melk. 1 dag
- Slakt. 3 dag

-

hest

- Melk. 1 dag
- Slakt. 3 dag

-

gris

- Slakt. 3 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:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/04/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Trirx Segre

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6174148.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/04/2005

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.