

LOTAGEN 360 mg/g konsentrát na kožný roztok

Autorisert

- Policresulen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LOTAGEN 360 mg/g konsentrát na požný roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe
hest
gris
sau
hund

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
360.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Konsentrat til liniment, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

storfe

- Alt relevant vev. no withdrawal period Zero days

-

hest

- Alt relevant vev. no withdrawal period Zero days

-

gris

- Alt relevant vev. no withdrawal period Zero days

-

sau

- Alt relevant vev. no withdrawal period Zero days

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD08AX

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovak

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/06/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/0031/96-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/06/1996

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013974>