

# LOTAGEN injektor, 14.4mg/ml, Vaginální roztok

Dopuszczony

- Policresulen

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

LOTAGEN injektor, 14.4mg/ml, Vaginální roztok

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

### Droga podania:

Podanie dopochwowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski  
14.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór dopochwowy

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie dopochwowe:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QG01AX03

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w Angielski Italian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Bioveta a.s.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

20/05/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta a.s.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

96/027/05-C

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

25/08/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062594>