

File downloaded on 2026-04-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035528>

LOTAGEN SOLUTION

Autorizat

- Policresulen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LOTAGEN SOLUTION

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Cal

Cal (lapă)

Oaie

Capră

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

360.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Soluție cutanată

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Capră

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD08AE02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet

Data autorizației de comercializare:

21/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Schering-Plough (Bray)

Trirx Segre

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/4905252 5/1992

Data modificării statusului autorizației:

21/07/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.