

Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device

Autorizado

- Cobalt
- Copper
- SODIUM SELENATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
13.40 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.72 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Dispositivo intrarruminal de liberación continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
 - Milk. 0 Hora(s)
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12CE99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

9/06/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Telsol Limited

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400839.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/12/2010

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0468/001

Estados miembros afectados:

Dinamarca Francia Alemania Luxemburgo

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.