

# Cobactan LC 75 mg/8 g Maść dowymieniowa

Autorizado

- Cefquinome sulfate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Cobactan LC 75 mg/8 g Maść dowymieniowa

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
88.90 Miligramo(s) / 8.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Pomada intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Milk. 4 Día

- Meat and offal. 48 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QJ51DA90

---

**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:**Polonia

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Polish](#)Disponible únicamente en [Polish](#)Disponible únicamente en [Polish](#)Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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:**Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/10/2001

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.  
Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

1203

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/10/2001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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