

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000090520>

# Cobactan LC

Autorizado

- Cefquinome

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Cobactan LC

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Vacas en lactación

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
75.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

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

**Vía intramamaria:**

•

### **Vacas en lactación**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 4 Día  
Мляко: 4 дни (8 издоywania)

---

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

QJ51DE90

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Bulgaria

---

### **Disponibile en:**

Bulgaria

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

---

## **Información adicional**

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/02/2008

---

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

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1955

---

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

26/02/2013

---

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.