

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Autorisé

- Cefquinome sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Cobactan LC 75 mg zalf voor intramammair gebruik voor melkgevende runderen

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

88.92 milligram(s) / 8.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pommade intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

•

Bovins

- Viande et abats. 4 day
 - Lait. 5 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51DE90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/05/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10996/105/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/05/1998

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0467/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Grèce Hongrie Italie
Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.