

Cobactan 2,5% 25 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Autorisé

- Cefquinome

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cobactan 2,5% 25 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day
- Lait. 1 day

-

Porc

- Viande et abats. 3 day
-

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

QJ01DE90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Disponible en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/11/2005

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

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/05/1275

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/11/2005

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.