

# COBACTAN LA 7.5% w/v suspension for injection for cattle

Non  
autorisé

- Cefquinome sulfate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

COBACTAN LA 7.5% w/v suspension for injection for cattle

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
88.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 13 day
- Lait. no withdrawal period

Do not use in dairy cows producing milk for human consumption (during lactation or the dry period). Do not use within two months prior to first calving in heifers intended for the production of milk for human consumption.

---

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

QJ01DE90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

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 International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/10/2006

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/041/MR/06-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/01/2025

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0145/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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