

File downloaded on 2026-05-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000100923>

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

Nem  
engedélyezett

- Cefquinome sulfate

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

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

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

---

**Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
88.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

## **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

### **Subcutan alkalmazás:**

- 

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 13 day
- Milk. 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.

---

## **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01DE90

---

## **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

## **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## **További információ**

## **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

3/10/2006

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

96/041/MR/06-S

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

20/01/2025

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

DE/V/0145/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.