

Cobactan LC 75 mg/8 g Maść dowymieniowa

Heimilað

- Cefquinome sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cobactan LC 75 mg/8 g Maść dowymieniowa

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
88.90 milligram(s) / 8.00 gram(s)

Lyfjaform:

Spenalyf, smyrslí

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar

- Kjöt og innmatur. 48 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51DA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [Polish](#)Aðeins fáanlegt í [Polish](#)Aðeins fáanlegt í [Polish](#)Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/10/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.
Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1203

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/10/2001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.