

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
88.92 milligrammo(i) / 8.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso intramammario:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 5 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DE90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/06/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

400237.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/12/2008

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0467/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Francia Germania Grecia Ungheria Italia
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.