

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

Cobactan VL 75 mg, pomada intramamária para vacas em lactação

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) / 1.00 Siringa

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:

Portogallo

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:

MSD Animal Health Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/05/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51241

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/11/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0467/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lituania
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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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