

# Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device

Autorizzato

- Cobalt
- Copper
- SODIUM SELENATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.50 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)  
13.40 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)  
0.72 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Dispositivo intraruminale per il rilascio continuo del prodotto

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
  - latte. 0 ora
- 

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

QA12CE99

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/04/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Telsol Limited

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA22033/054/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/04/2005

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0468/001

---

**Stati membri interessati:**

Danimarca Francia Germania Lussemburgo

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](http://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.