

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

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

88.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 13 giorno
- latte. 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.

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

QJ01DE90

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](#)

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:

28/07/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

400944.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/06/2011

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0145/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Francia Grecia Ungheria
Italia Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia

Spagna

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.