

Cobactan LC, 75 mg intramammaarsalv lakteerivatele veistele

Registruotas

- Cefquinome

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Cobactan LC, 75 mg intramammaarsalv lakteerivatele veistele

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Laktuojanti karvė

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

75.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Laktuojanti karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

- Pienas. 120 valandos
Piimale: 5 päeva (120 tundi).

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51DE90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

7/02/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1037

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/02/2002

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.