

Cobactan LC 75 mg zalf voor intramammair gebruik voor melkgevende runderen

Toegelaten

- Cefquinome sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cobactan LC 75 mg zalf voor intramammair gebruik voor melkgevende runderen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
88.92 milligram(s) / 8.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramammair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51DE90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Nederland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

31/07/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 9468

Datum toelatingswijziging:

27/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0467/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.