

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

Toegelaten

- Cefquinome sulfate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
88.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 13 day
- Milk. 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.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01DE90

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Hongarije

---

**Beschikbaar in:**Hongarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**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 International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

8/08/2006

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

8/08/2006

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0145/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Frankrijk Griekenland

Hongarije Italië Luxemburg Nederland Polen Portugal Slowakije Slovenië

Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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