

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
88.92 miligrama(s) / 8.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DE90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

16/06/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400237.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

3/12/2008

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0467/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca França Alemanha Grécia Hungria Itália
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.