

Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device

Autorizado

- Cobalt
- Copper
- SODIUM SELENATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device

Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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 oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

13.40 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

0.72 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Dispositivo intrarruminal de libertação contínua

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12CE99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

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:

Bimeda Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

24/02/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Telsol Limited

Bimeda Animal Health Limited

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 50146/3008

Data da alteração do estado de autorização:

25/01/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0468/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca França Alemanha Luxemburgo Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.