

COBACTAN 2.5% w/v suspension for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

COBACTAN 2.5% w/v suspension for injection for cattle and pigs

Cobactan 2,5 % w/v Injektionssuspension für Rinder und Schweine

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

29.64 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 5 dia
- Milk. 1 dia

-

Pig

- Meat and offal. 3 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DE90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

13/02/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400743.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

5/05/2009

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0309/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Itália Luxemburgo Países Baixos Portugal Espanha

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). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061166>