

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

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
88.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 13 dia
- 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.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DE90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

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 International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/11/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

31352/16-05-2012/K-0094206

Data da alteração do estado de autorização:

2/05/2017

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0145/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca França Grécia Hungria
Itália Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia

Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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