

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Oprávněný

- Cefquinome sulfate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Cobactan LC 75 mg zalf voor intramammair gebruik voor melkgevende runderen

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
88.92 milligram(s) / 8.00 gram(s)

Lieková forma:

Intramamálna masť

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
 - Milk. 5 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51DE90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Dostupné v:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

29/05/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.
Intervet International GmbH

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10996/105/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/05/1998

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0467/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko
Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.