

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

Oprávnený

- Cefquinome sulfate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Cobactan LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cattle

COBACTAN LC 75 mg POMADA INTRAMAMARIA PARA BOVINO (VACAS EN LACTACION)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Dostupné v:

Španielsko

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Dátum registrácie lieku:

5/06/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

1212 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/06/1998

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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