

Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device

Oprávněný

- Copper
- Cobalt
- SODIUM SELENATE

Product identification

Názov lieku:

Cosecure Cattle Bolus Continuous Release Intraruminal Device
COSECURE VET

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

13.40 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

0.72 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lieková forma:

Intraruminálny systém s kontinuálnym uvoľňovaním liečiva

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12CE99

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Telsol Limited

Bimeda Animal Health Limited

Zodpovedný orgán:

National Veterinary Medicines Agency

Číslo registrácie:

FR/V/3485844 8/2005

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/11/2010

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0468/001

Dotknuté členské štáty:

Dánsko Francúzsko Nemecko Luxembursko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049982>