

# CEFFECT 25 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Cefquinome sulfate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

CEFFECT 25 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Schweine

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**  
**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 24 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**  
QJ01DE90

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Emdoka

---

**Zulassungsdatum:**

27/11/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401649.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/06/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0470/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Deutschland Ungarn Italien  
Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente