

Ceffect 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ceffect 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Ceffect 25 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

29.64 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01DE90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Emdoka

Fecha de autorización de comercialización:

19/12/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3279/X/12 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/12/2012

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0470/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Alemania Hungría Italia Luxemburgo
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050563>