

# Ceffect LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cows

Autorisé

- Cefquinome sulfate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Ceffect LC, 75 mg, intramammary ointment for lactating cows

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie intramammaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
88.92 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Pommade intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 5 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51DE90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Emdoka

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/04/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

792/01/14DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/04/2019

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0471/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Allemagne Hongrie Italie Luxembourg  
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.