

Ceffect Lactação 75 mg, pomada intramamária

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ceffect Lactação 75 mg, pomada intramamária

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
88.92 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DE90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Emdoka

Data de autorização de introdução no mercado:

14/04/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

792/01/14DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/04/2019

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0471/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Alemanha Hungria Itália
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents