

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Разрешен

- Cefquinome sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

QIVITAN LC 75 mg, unguent intramamar pentru vacile aflate în perioada de lactație
Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
88.92 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 120 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51DE90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Industrial Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

21/05/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

230087

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/11/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0480/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.