

# Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorizovaný

- Cefquinome sulfate

## Product identification

### Název léčiva:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows  
Qivitan LC, 75 mg, intramamarna mast, za krave u laktaciji

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Intramamární podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
88.92 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

### Léková forma:

Intramamární mast

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

**Intramamární podání:****• Skot**

- Maso. 4 day

- Mléko. 120 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ51DE90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Chorvatsko

---

**Dostupné v:**

Chorvatsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Livisto Int'l S.L.

---

**Datum registrace:**

1/06/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Industrial Veterinaria S.A.  
Animedica GmbH

---

**Příslušný orgán:**

MPS

---

**Registrační číslo:**

UP/I-322-05/18-01/229

---

**Datum změny stavu registrace:**

1/06/2018

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0480/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049855>