

# Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Zugelassen

- Cefquinome sulfate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

QIVITAN LACTACION 75mg POMADA INTRAMAMARIA PARA VACAS EN LACTACION

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Rind

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

88.92 milligram(s) / 1.00 Spritze

**Darreichungsform:**

Salbe zur intramammären Anwendung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**  
**intramammäre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 120 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ51DE90

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

**Zulassungsdatum:**

24/05/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3663 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/05/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0480/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Zypern Frankreich Deutschland Griechenland

Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien

Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.