

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51DE90

Abgaberegulierung:

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 Rumänien 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

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.