

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorisiert

- Cefquinome sulfate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg intramammális kenőcs tejelő tehenek részére A.U.V.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

88.92 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

-

Rind

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ51DE90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Ungarn

Available in:Ungarn

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

18/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3977/X/18 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/06/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0480/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Estland Frankreich Deutschland

Griechenland Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal Rumänien

Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049856>