

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorisiert

- Cefquinome sulfate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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
- Milch. 120 Stunde

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

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Rumaenien

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:Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

21/05/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

230087

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2025

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049883>