

# 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 intramamarno mazilo za krave v laktaciji

### **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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Slowenien

---

**Available in:**

Slowenien

---

**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:**

28/03/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Zulassungsnummer:**

DC/V/0557/002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/03/2023

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

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.