

# Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Zugelassen

- Cefquinome sulfate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 24 Stunde

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

---

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

QJ01DE90

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

27/01/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10509/012/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/01/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0479/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Zypern 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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

ie-puar-mr-iev0479001-qivitan-25-mgml-suspension-for-injection-for-cattl-en.pdf