

Qivitan 25 mg/ml Injektionssuspension

Zugelassen

- Cefquinome sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Qivitan 25 mg/ml Suspensie voor injectie

Qivitan 25 mg/ml Suspension injectable

Qivitan 25 mg/ml Injektionssuspension

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:

Belgien

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:

29/09/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V516835

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/09/2017

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

Herunterladen

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