

# 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

Qivitan 25 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και χοίρους

---

### **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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01DE90

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Griechenland

---

### **Verfügbar in:**

Griechenland

---

### **Packungsbeschreibung:**

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:**

10/05/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

36017/07-04-2022/07-06-2022/K-0218901

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/06/2022

---

**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.

Combined File of all Documents

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.