

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

Autorisiert

- Cefquinome sulfate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Qivitan 25 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések részére

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 day

- Milk. 24 hour

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 day

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

QJ01DE90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

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:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

13/02/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3850/X/17 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/02/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0479/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Deutschland Griechenland Ungarn

Italien Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049954>