

# 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:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**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:**

2/02/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 36547/3009

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/03/2023

---

**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 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