

QIVITAN LACTACION 75mg POMADA INTRAMAMARIA PARA VACAS EN LACTACION

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

QIVITAN LACTACION 75mg POMADA INTRAMAMARIA PARA VACAS EN LACTACION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
88.92 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 120 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51DE90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

24/05/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3663 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/05/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0480/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre Francia Alemania Grecia Hungría Italia
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 30/10/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

ie-puar-mr-iev0480001-qivitan-lc-75-mg-intramammary-ointment-for-lactati-en.pdf