

Qivitan LC 75 mg Intramammary Ointment for Lactating Cows

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows
Qivitan LC 75 mg Intramammary Ointment for Lactating Cows

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:**• Bovino**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 120 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51DE90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

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

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

7/06/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Autoridad responsable:

VMD

Número de autorización:

Vm 43173/4007

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/08/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0480/001

Estados miembros afectados:

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049887>