

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

Autorizado

- Cefquinome sulfate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

29.64 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. 24 Hora(s)

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

---

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

QJ01DE90

---

**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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

28/12/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402290.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/02/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0479/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia Chipre 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

ie-puar-mr-iev0479001-qivitan-25-mgml-suspension-for-injection-for-cattl-en.pdf