

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

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Product identification

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

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

29.64 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Bovino**

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

• Porcino

- Meat and offal. 3 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01DE90

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](#)
Disponible únicamente en [English](#)
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:

2/02/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Autoridad responsable:

VMD

Número de autorización:

VM 43173/4003

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/02/2017

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](#) [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/600000049980>