

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

Volitatud

- Cefquinome sulfate

Product identification

Ravimi nimetus:

Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs
Qivitan, 25 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda i svinje

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis
siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 5 day

- piim. 24 hour

-

sig

- liha ja söödavad koed. 3 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01DE90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Horvaatia

Available in:

Horvaatia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

13/04/2017

Partii vabastamise tootmiskohad:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Vastutav asutus:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Authorisation number:

UP/I-322-05/17-01/153

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/02/2022

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0479/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Küpros Saksamaa Kreeka Ungari Itaalia Holland

Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049952>