

# Qivitan LC 75 mg Pommade intramammaire

Autorisé

- Cefquinome sulfate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg Zalf voor intramammair gebruik

Qivitan LC 75 mg Pommade intramammaire

Qivitan LC 75 mg Salbe zur intramammären Anwendung

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

88.92 milligram(s) / 1.00 Seringue

**Forme pharmaceutique:**

Pommade intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 120 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51DE90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/07/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V543466

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/07/2019

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0480/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Chypre France Allemagne Grèce Hongrie Italie

Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.