

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.