

# Qivitan LC 75 mg Intramammary Ointment for Lactating Cows

Autorisé

- Cefquinome sulfate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg Intramammary Ointment for Lactating Cows

### 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:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**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:**

7/06/2018

---

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

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 36547/3010

---

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

15/08/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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