

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

Autorisé

- Cefquinome sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 24 hour

-

Porc

- Viande et abats. 3 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):QJ01DE90

Conditions de délivrance:Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:Valide

Autorisé en:Irlande

Description des conditionnements:Disponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible 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:

Livisto Int'l S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/01/2017

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

Industrial Veterinaria S.A.
Animedica GmbH

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10425/003/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/01/2017

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0479/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre 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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049946>