

# 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, suspenzija za injekciju, za goveda i svinje

---

### 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:**Croatie

---

**Disponible en:**Croatie

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)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:**

13/04/2017

---

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

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

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

---

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

22/02/2022

---

**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](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.

---

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