

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

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>