

# 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, suspensie injectabilă pentru bovine și porcine

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / 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:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**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:**

20/04/2017

---

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

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

220029

---

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

25/11/2025

---

**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.

Fichier combinant tous les documents

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