

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg Salbe zur intramammären Anwendung für laktierende Kühe

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

88.92 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 120 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DE90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria

Available in:

Austria

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

1/06/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

838342

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/06/2018

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0480/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Estonia Francia Germania Grecia Ungheria
Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049847>