

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Qivitan LC 75 mg, ενδομαστική αλοιφή για αγελάδες γαλακτοπαραγωγής
Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
88.92 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 120 ora

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

QJ51DE90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/07/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

22919/22-02-2024/K-0218902

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/07/2018

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0480/001

Stati membri interessati:

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

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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