

# 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 LACTACION 75mg POMADA INTRAMAMARIA PARA VACAS EN LACTACION

### **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**

- carne e visceri. 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:**

Spagna

---

**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:**

Livisto Int'l S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

24/05/2018

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.  
Animedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**  
(AEMPS)

---

**Numero di autorizzazione:**  
3663 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**  
26/05/2018

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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 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/600000049875>