

# Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg/8 g Maść dowymieniowa

### 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:**

Polonia

---

**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:**

24/10/2018

---

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

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2824

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/10/2018

---

**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](http://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 etichetta /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.