File downloaded on 2025-12-06

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000049884

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 intramamarno mazilo za krave v laktaciji

Sotsanza 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 <u>English</u> 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:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

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:

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/03/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A. aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

DC/V/0557/002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/03/2023

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 <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian</u>

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 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.