

# Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Qivitan 25 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και χοίρους

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

29.64 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 24 ora

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

---

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

QJ01DE90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Disponibile in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/05/2017

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

36017/07-04-2022/07-06-2022/K-0218901

---

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

6/06/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0479/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro 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.

File combinato di tutti i documenti

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.