

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 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

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.