

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorisert

- Cefquinome sulfate

Product identification

Legemidlets navn:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg intramammális kenőcs tejelő tehenek részére A.U.V.

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

88.92 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, salve

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:**• storfe**

- Slakt. 4 dag
 - Melk. 120 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DE90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HU

Available in:

HU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

18/06/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.
Animedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

3977/X/18 NÉBIH ÁTI

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

18/06/2018

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0480/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR Kypros EE FR DE EL HU IT NL PL PT RO SI SI ES

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049856>