

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

Autorisert

- Cefquinome sulfate

Product identification

Legemidlets navn:

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

Qivitan 25 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και χοίρους

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

29.64 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:****• storfe**

- Slakt. 5 dag
- Melk. 24 time

• gris

- Slakt. 3 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DE90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Available in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

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:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

11/05/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

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

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

7/06/2022

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0479/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR Kypros 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/600000049950>