

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, Zawiesina do wstrzykiwań

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:

PL

Available in:

PL

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:

31/08/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

URPL

Godkjenningsnummer:

2691

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.

Pakningsvedlegg

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

Merking

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/600000049997>