

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

Geautoriseerd

- Cefquinome sulfate

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs  
Qivitan, 25 mg/mL, suspenzija za injekciju, za goveda i svinje

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund  
Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 24 hour

•

**Varken**

- Meat and offal. 3 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01DE90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kroatië

---

**Available in:**

Kroatië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

13/04/2017

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Toelatingsnummer:**

UP/I-322-05/17-01/153

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

22/02/2022

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0479/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Duitsland Griekenland Hongarije Italië  
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049952>