

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorisert

- Cefquinome sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg, ενδομαστική αλοιφή για αγελάδες γαλακτοπαραγωγής

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

88.92 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, salve

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag

- Melk. 120 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DE90

Juridisk status for forsyning :

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Tilgjengelig i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Livisto Int'l S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/05/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00686V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/05/2018

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049849>