

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

Autorisert

- Cefquinome sulfate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

### Målarter:

storfe  
gris

---

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)  
29.64 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 5 dag

- Melk. 24 time

- 

#### **gris**

- Slakt. 3 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01DE90

---

## **Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

HR

---

## **Tilgjengelig i:**

HR

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/04/2017

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

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

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

22/02/2022

---

**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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000049952>