

# 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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:**

PT

---

## **Tilgjengelig i:**

PT

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

# 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:**

9/12/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

1063/01/16DFVPT

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/07/2025

---

**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

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0479001-qivitan-25-mgml-suspension-for-injection-for-cattl-en.pdf