

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

88.92 milligram(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramamária:****• Cattle**

- Meat and offal. 4 dia
 - Milk. 120 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DE90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Livisto Int'l S.L.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/06/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.
Animedica GmbH

Autoridade responsável:

HPRA

Número da autorização:

VPA10425/006/001

Data de alteração do estado de autorização:

1/06/2018

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0480/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre Estónia França Alemanha Grécia Hungria
Itália Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Disponível apenas em Estónio Inglês Francês Sueco Islandês Norwegian

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049846>