

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

QIVITAN LACTACION 75mg POMADA INTRAMAMARIA PARA VACAS EN LACTACION

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

88.92 miligrama(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:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Livisto Int'l S.L.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

24/05/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

3663 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

26/05/2018

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
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049875>