

# Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Autorizado

- Cefquinome sulfate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Qivitan LC 75 mg intramammális kenőcs tejelő tehenek részére A.U.V.

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

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:**

Hungria

---

**Disponibilidade:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/06/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

3977/X/18 NÉBIH ÁTI

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

18/06/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0480/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia Chipre 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](http://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.

Combined File of all Documents

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