

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

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.