

Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs
QIVITAN

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
29.64 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Cattle**

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 24 hora

• Pig

- Meat and offal. 3 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01DE90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Itália

Available in:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

11/09/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Autoridade responsável:

MdS

Número da autorização:

104970

Data de alteração do estado de autorização:

11/09/2017

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0479/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre Alemanha Grécia Hungria Itália

Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049955>