

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

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Qivitan 25 mg/ml suspenzija za injiciranje za govedo in prašiče

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](#)

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

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

29.64 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 5 dia
- Milk. 24 hora

-

Pig

- Meat and offal. 3 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DE90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslovénia

Disponível em:

Eslovénia

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](#)

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

13/12/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número da autorização:

DC/V/0557/001

Data de alteração do estado de autorização:

13/12/2016

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

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.