

# Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

Ima dovoljenje  
za promet

- Cefquinome sulfate

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Qivitan LC 75 mg intramammary ointment for lactating cows

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

govedo

---

**Pot uporabe:**

Intramamarno dajanje

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
88.92 milligram(s) / 1.00 Brizga

---

**Farmaceutska oblika:**

Intramamarno mazilo

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Intramamarno dajanje:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 120 hour

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51DE90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Slovakia

---

**Opis ovojnine zdravila:**Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

8/08/2018

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

96/042/DC/18-S

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

8/08/2018

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

IE/V/0480/001

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Lithuanian Dutch Portuguese Romanian Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Croatian Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

ie-puar-mr-iev0480001-qivitan-lc-75-mg-intramammary-ointment-for-lactati-en.pdf