

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

Auktoriserad

- Cefquinome sulfate

Product identification

Läkemedlets namn:

Qivitan 25 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs
Qivitan, 25 mg/mL, suspenzija za injekciju, za goveda i svinje

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt
Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. 24 timme

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DE90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Kroatien

Available in:

Kroatien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

13/04/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/17-01/153

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/02/2022

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0479/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tyskland Grekland Ungern Italien
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049952>