

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

Godkänd

- Cefquinome sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 5 dygn
- Milk. 24 timme

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DE90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

13/12/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Ansvarig myndighet:

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

Godkännandenummer:

DC/V/0557/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/12/2016

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Gemensam fil för alla dokument

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