

Spirovac

Autorisé

- *Leptospira borgpetersenii*, serovar Hardjo-bovis, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Spirovac

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/02/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.03608.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/08/2011

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0420/001

États membres concernés:

Allemagne Portugal Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.