

# SPIROVET 600 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Ekki  
heimilað

- Spiramycin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

SPIROVET 600 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
600000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

- Mjólk. 14 dagar

Mastitis (30 000 IU of spiramycin per kg bodyweight (i.e. 5 ml of product per 100 kg bodyweight) twice at 24h of interval).

- Kjöt og innmatur. 75 dagar

Mastitis (30 000 IU of spiramycin per kg bodyweight (i.e. 5 ml of product per 100 kg bodyweight) twice at 24h of interval).

- Mjólk. no withdrawal period  
No withdrawal period

- Kjöt og innmatur. 75 dagar

Respiratory infections (100 000 IU of spiramycin per kg bodyweight (i.e. 5 ml of product per 30 kg bodyweight) twice at 48h of interval).

---

## **ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01FA02

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

## **Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

## **Heimilað í:**

Tékkland

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ceva Sante Animale

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

17/09/2012

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva Sante Animale

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

96/104/12-C

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

17/09/2012

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0244/001

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

### Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0244001-mr-rpe\_77-en.pdf