

SPIROVET 600 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizzato

- Spiramycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SPIRAMYCINE CEVA 600 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS
SPIROVET 600 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
600000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 75 giorno

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

- latte. no withdrawal period

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). In case of treatment at the dose required for respiratory diseases, the veterinary medicinal product is not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- carni e frattaglie. 75 giorno

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).

- latte. 14 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/10/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CEVA Santé Animale

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/8044186 5/2011

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/12/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0244/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Ungheria Irlanda Lettonia
Lituania Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.