

# SPIRAVET 20, 600.000 UI/ml, soluzione iniettabile per bovini

Autorizzato

- Spiramycin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

SPIRAVET 20, 600.000 UI/ml, soluzione iniettabile per bovini

---

**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

- latte. 14 giorno

Tale tempo di attesa è valido in caso di trattamento di mastiti. In caso di trattamento alla dose richiesta per le malattie respiratorie, l'uso del medicinale non è autorizzato in animali che producono latte per consumo umano.

---

**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:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

FLACONE IN PLASTICA DA 250 ML

FLACONE in vetro DA 250 ML

FLACONE IN VETRO DA 100 ML

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/09/1985

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti