

File downloaded on 2026-06-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043473>

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

Autorisert

- Spiramycin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

SPIROVET 600 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
600000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 75 dag

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

- Melk. 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.

- Slakt. 75 dag

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).

- Melk. 14 dag

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

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01FA02

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

LT

---

## **Tilgjengelig i:**

LT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettingstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

6/09/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

LT/2/12/2143/001-006

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/10/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0244/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BG CZ DK EE HU Irland LV LT PL PT SI SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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