

Spirovac

Autorisert

- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo-bovis, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Spirovac

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Portugal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/05/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

925/01/16RIVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/05/2016

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0420/001

Gjeldende medlemsstater:

DE PT

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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