

Spirovac

Ima dovoljenje za
promet

- Leptospira borgpetersenii, serovar Hardjo-bovis, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Spirovac

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
2.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):QI02AB03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:Valid

Ima dovoljenje za promet v:Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:Zoetis Portugal Lda.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/05/2016

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

925/01/16RIVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

23/05/2016

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0420/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.