

File downloaded on 2026-05-12

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

SPIROVET 600 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Godkänd

- Spiramycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SPIROVET 600 000 IU/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
600000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 75 dygn

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

- Milk. 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.

- Meat and offal. 75 dygn

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).

- Milk. 14 dygn

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 kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Tillgänglig i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

6/09/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CEVA Santé Animale

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/12/2143/001-006

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/10/2023

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0244/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Tjeckien Danmark Estland Ungern Irland Lettland Litauen Polen
Portugal Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0244001-mr-rpe_77-en.pdf