

PEDEROL AEROSOL 20 mg/g
SUSPENSION PARA
PULVERIZACION CUTANEA PARA
BOVINO, OVINO, CAPRINO,
PORCINO, CABALLOS, AVES,
PERROS Y GATOS

Autoriseret

- Chlortetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PEDEROL AEROSOL 20 mg/g SUSPENSION PARA PULVERIZACION CUTANEA PARA BOVINO, OVINO, CAPRINO, PORCINO, CABALLOS, AVES, PERROS Y GATOS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Hest

Svin

Hund

Kat
Fugle

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

21.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Kutanspray, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD06AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Syva S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

27/01/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

279 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/01/1992

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.