

Pederipra Spray, 20mg/ml,  
zawiesina do natryskiwania na  
skórę dla psów, kotów, kur,  
królików, świń, owiec, kóz, bydła i  
koni

Nicht  
autorisiert

- Chlortetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Pederipra Spray, 20mg/ml, zawiesina do natryskiwania na skórę dla psów, kotów, kur, królików, świń, owiec, kóz, bydła i koni

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Katze

Henne

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Hund

---

**Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur Anwendung auf der Haut

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Anwendung auf der Haut:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Schaf**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

### **Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

### **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QD06AA03

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Polen

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [polieren](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

10/08/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

1644

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/05/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.