

Pederipra Spray, 20 mg/ml nahasprei, suspensioon.

Nicht
autorisiert

- Chlortetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Pederipra Spray, 20 mg/ml nahasprei, suspensioon.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Schwein
Schaf
Ziege
Hund
Katze
Hausgeflügel

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Pferd

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Schaf

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Ziege

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

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

QD06AA02

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

7/07/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1318

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/04/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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