

Pederipra, 20mg/ml, Kožní sprej, suspenze

Nicht
autorisiert

- Chlortetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Pederipra, 20mg/ml, Kožní sprej, suspenze

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hausgeflügel

Ziege

Pferd

Katze

Schaf

Schwein

Rind

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:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- Milch. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- Milch. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- Milch. no withdrawal period Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

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

QD06AA02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in tschechisch

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:

18/11/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/1069/97-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/11/2022

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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