

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

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

Perros

Gatos

Aves

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
21.60 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD06AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Envase a presión de 335 ml conteniendo 154 g (50 g de suspensión y 104 g de propelente)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

279 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/01/1992

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto