

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

Autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Porc

Chien

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
21.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD06AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Spanish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Syva S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/01/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

279 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/01/1992

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.