

PEDERIPRA SPRAY 20 mg/ml

kožný spray, suspenzia

Non
autorisé

- Chlortetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PEDERIPRA SPRAY 20 mg/ml kožný spray, suspenzia

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Chien

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

Porc

Mouton

Chèvre

Bovins

Cheval

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Poultry

- Viande et abats. 0 day Zero day. The treated area must be confiscated.

-

Porc

- Viande et abats. 0 day Zero day. The treated area must be confiscated.

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day Zero day. The treated area must be confiscated.

- Lait. 0 day Zero hour. Do not treat the udder and teats.

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day Zero day. The treated area must be confiscated.

- Lait. 0 day Zero hour. Do not treat the udder and teats.

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day Zero day. The treated area must be confiscated.

- Lait. 0 day Zero hour. Do not treat the udder and teats.

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day Zero day. The treated area must be confiscated.

- Lait. 0 day Zero hour. Do not treat the udder and teats.

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

QD06AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

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 Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/04/2004

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/095/04-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/04/2024

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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