

Pederipra, 20mg/ml, Kožní sprej, suspenze

Nem engedélyezett

- Chlortetracycline

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Pederipra, 20mg/ml, Kožní sprej, suspenze

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

baromfi

kecske

ló

macska

juh

sertés

szarvasmarha

kutya

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges szuszpenziós spray

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

-

baromfi

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

-

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD06AA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/11/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/1069/97-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/11/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.