

Pederipra Spray, 20 mg/ml nahasprei, suspensioon.

Neregistruotas

- Chlortetracycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Pederipra Spray, 20 mg/ml nahasprei, suspensioon.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Kiaulė

Avis

Ožka

Šuo

Katė

Naminiai paukščiai

Naudojimo būdas:

Vartoti ant odos

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

20.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Odos purškalas (suspensija)

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti ant odos:

-

Žirgas

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Kiaulē

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Avis

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Ožka

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Naminiai paukščiai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Looma hädatapmisel tuleb välistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QD06AA02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:

Laboratorios Hipra S.A.

Rinkodaros leidimo data:

7/07/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Hipra S.A.

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1318

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/04/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.