

Pederipra Spray, 20 mg/ml nahasprei, suspensioon.

Nav
atļautas

- Chlortetracycline

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Pederipra Spray, 20 mg/ml nahasprei, suspensioon.

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Zirgs

Liellops

Cūka

Aita

Kaza

Suns

Kaķis

Mājputni

Lietošanas veids:

Lietošanai uz ādas

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

20.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Uz ādas lietojams aerosols, suspensija

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Lietošanai uz ādas:

-

Zirgs

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Looma hēdatapmisel tuleb vālistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Liellops

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Looma hēdatapmisel tuleb vālistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Looma hēdatapmisel tuleb vālistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Aita

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Looma hēdatapmisel tuleb vālistada manustamiskoha sattumine toidutoorme hulka.

-

Kaza

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Looma hēdatapmīsel tuleb vālistada manustamīskoha sattumīne toīdutoorme hulka.

-

Mājputnī

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Looma hēdatapmīsel tuleb vālistada manustamīskoha sattumīne toīdutoorme hulka.

Anatomīskī terapeītīskī ķīmīskāīs veterīnārāīs (ATŖvet) kods:

QD06AA02

Izplatīšanās jurīdīskīe nosacījumi:

Recepšu veterīnārās zāles

Atļāujās statuss:

Atsaukta

Atļāutās:

Pīeejāmas tīkai [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pīeejāmas tīkai [English](#)

Papīldu informācija

Tīesību tīps:

Marketing Authorisation

Veterīnāro zāļu atļāujās pīešķīršanās jurīdīskāīs pamats:

Pīeejāmas tīkai [English](#) [Italian](#)

Tīrdzniecības atļāujās turētājs:

Laboratorios Hipra S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/07/2005

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Hipra, S.A.

Atbildīgā iestāde:

State Agency Of Medicines

Atļaujas numurs:

1318

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/04/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.