

Pederipra Spray 20 mg/ml uz
ādas lietojams aerosols,
suspensija liellopiem, zirgiem,
cūkām, aitām, kazām,
suņiem, kaķiem, trušiem un
mājputniem

Niedopuszczony
do obrotu

- Chlortetracycline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Pederipra Spray 20 mg/ml uz ādas lietojams aerosols, suspensija liellopiem, zirgiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem, trušiem un mājputniem

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Aerozol na skórę, zawiesina

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Rabbit

- Meat and offal. 0 day

•

Poultry

- Meat and offal. 0 day
- Eggs. 0 day

•

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Nelietot uz tesmeņa dzīvniekiem laktācijas laikā, ja pienu paredzēts lietot cilvēku uzturā.

•

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Nelietot uz tesmeņa dzīvniekiem laktācijas laikā, ja pienu paredzēts lietot cilvēku uzturā.

•

Goat

- Meat and offal. 0 day

Nelietot uz tesmeņa dzīvniekiem laktācijas laikā, ja pienu paredzēts lietot cilvēku uzturā.

- Milk. 0 day

•

Sheep

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Nelietot uz tesmeņa dzīvniekiem laktācijas laikā, ja pienu paredzēts lietot cilvēku uzturā.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD06AA02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w łotewski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Hipra S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/10/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Hipra S.A.

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/97/0611

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/04/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.