

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

Neautorizat

- Chlortetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Câine

Porc

Iepure

Păsări de curte

Cal

Bovine

Capră

Pisică

Oaie

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Spray cutanat, suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Păsări de curte

- Carne și organe. 0 zi

- Ouă. 0 zi

-

Cal

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

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

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

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

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

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

- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

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

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD06AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Letonă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

17/10/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/97/0611

Data modificării statusului autorizației:

21/04/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.