

Animedazon Spray, 2.45 % w/w cutaneous spray suspension for cattle, sheep and pigs

Разрешен

- Chlortetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Animedazon Spray, 2.45 % w/w cutaneous spray suspension for cattle, sheep and pigs

Animedazon Spray

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
3.21 gram(s) / 1.00 Цилиндър

Фармацевтична форма:

Спрей за кожа, суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

•

говеда

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

•

овца

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

•

свиня

- Meat and offal. 0 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD06AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

aniMedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

18/08/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

401011.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/10/2013

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0120/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2401011-paren-20150612.pdf