

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, 2,45 w/w %-os külsőleges szuszpenziós spray szarvasmarhák, juhok és sertések részére A.U.V.

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:

Hungary

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:

10/10/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

2454/X/08 MgSzH ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/10/2008

Референтна 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](#) [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

Кратка характеристика на продукта

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

Combined File of all Documents

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