

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

Zugelassen

- Chlortetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

ANIMEDAZON Spray 2,45 % w/w δερματικό εκνέφωμα, εναιώρημα, για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

### Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
3.21 gram(s) / 1.00 Behältnis

---

### Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### Anwendung auf der Haut:

- 

##### Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

##### Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- 

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD06AA02

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Griechenland

---

**Verfügbar in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

7/11/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

77994/08-11-2016 / K-0172201

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/02/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland Italien  
Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.