

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

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

### **Vía de administración:**

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.21 Gramo(s) / 1.00 Bala

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión para pulverización cutánea

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso cutáneo:**

•

**Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QD06AA02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

aniMedica GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

11/09/2008

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número de autorización:**

106/01/08DFVPT

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/02/2024

---

### **Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

### **Número de procedimiento:**

DE/V/0120/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Francia Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos

Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2401011-paren-20150612.pdf