

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

Animedazon Spray, 2,45% m/m, sprej za kožu, suspenzija, za goveda, ovce i svinje

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Disponible en:

Croacia

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:

17/11/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/20-01/336

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/10/2024

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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