

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

Autorisé

- Chlortetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.21 gram(s) / 1.00 Bouteille

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie cutanée:**

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD06AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Disponible en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/11/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

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

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/10/2024

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0120/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063396>