

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

Autorizzato

- Chlortetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

Animedazon Spray

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English  
3.21 grammo(i) / 1.00 Cilindro

---

**Forma farmaceutica:**

Spray cutaneo, sospensione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso cutaneo:**

- 

**bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD06AA02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

aniMedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/08/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401011.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/10/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0120/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Francia Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi  
Polonia Portogallo Romania Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401011-paren-20150612.pdf