

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

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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:

11/09/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

106/01/08DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/02/2024

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

2401011-paren-20150612.pdf