

# 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:**

Austria

---

**Disponibile in:**

Austria

---

**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:**

18/09/2008

---

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

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-00762

---

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

18/09/2008

---

**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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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