

Animedazon spray, 2,45 % w/w suspensão para pulverização cutânea para bovinos, ovinos e suínos

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Animedazon spray, 2,45 % w/w suspensão para pulverização cutânea para bovinos, ovinos e suínos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.21 grama(s) / 1.00 Cilindro

Forma farmacêutica:

Suspensão para pulverização cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:**Uso cutâneo:**

-

Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD06AA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

11/09/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

106/01/08DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

28/02/2024

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0120/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos
Polónia Portugal Roménia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 28/02/2024

Updated on: 29/02/2024

[Descarregar](#)

2401011-paren-20150612.pdf