

# Equipalazone 1 g Oral powder

Registrováno

- Phenylbutazone

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Equipalazone 1 g Oral powder

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kůň (poník)

Kůň

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Sáček

---

**Léková forma:**

Perorální prášek

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Perorální podání:**

- 

**Kůň (poník)**

- Maso. no withdrawal period

Not for use in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

- 

**Kůň**

- Maso. no withdrawal period

Not for use in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM01AA01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Dostupné v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v Polish

Dostupné pouze v Polish

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Datum registrace:**

27/09/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Genera d.d.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

2702

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/09/2017

---

**Referenční členský stát:**

Belgie

---

**Číslo procedury:**

BE/V/0037/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Norsko Polsko Portugalsko Slovensko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.