

Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

Registrováno

- Phenylbutazone

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální prášek

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

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:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma Research B.V.

Datum registrace:

11/04/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma Research B.V.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

28/06/2018

Referenční členský stát:

Belgie

Číslo procedury:

BE/V/0035/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Itálie Lotyšsko Litva Polsko Rumunsko Španelsko

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

Generic of:

600000064112

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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.