

# Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Registrováno

- Suxibuzone

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Kůň

Kůň (poník)

---

### Cesta podání:

Podání v krmivu

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

---

### Léková forma:

Granule

---

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Podání v krmivu:

- 

#### **Kůň**

- Maso. no withdrawal period

Not to be used in animals 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.

- Mléko. no withdrawal period

Not to be used in animals 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):

QM01AA90

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

## Stav registrace:

Valid

---

## Registrováno v:

Norsko

---

## Popis balení:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Datum registrace:**

7/10/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Esteve Pharmaceuticals S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

10-7651

---

**Datum změny stavu registrace:**

18/05/2016

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0192/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lotyšsko Litva Norsko Polsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

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.

2401451-paren-20180315.rtf