

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:

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

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:

25/09/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1673

Datum změny stavu registrace:

25/09/2011

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

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