

Danilon 150 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

Registrováno

- Suxibuzone

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Danilon 150 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Granule

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

QM01AA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Datum registrace:

15/03/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

16/09/2008

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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