

DANILON EQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

Autoriseret

- Suxibuzone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DANILON EQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest, ikke beregnet til konsum

Pony

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.50 gram(s) / 1.00 Brev

Lægemiddelform:

Granulat

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Hest, ikke beregnet til konsum

- Meat and offal. no withdrawal period

No administrar a équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano. Los équidos deben declararse como animal no destinado al sacrificio para el consumo humano.

-

Pony

- Meat and offal. no withdrawal period

No administrar a équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano. Los équidos deben declararse como animal no destinado al sacrificio para el consumo humano.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/12/2020

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Meribel Pharma Parets S.L.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

3959 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/12/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

es-puar-danilon-equidos-500-mg-g-granulado-es.pdf