

# EQ-ZONA 1 g GRANULADO

Zugelassen

- Phenylbutazone

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

EQ-ZONA 1 g GRANULADO

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
1.00 gram(s) / 1.00 Beutel

---

**Darreichungsform:**

Granulat

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

zum Einnehmen:

•

### **Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion**

- Milch. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales trata-dos no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declara-do como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos»

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AA01

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Spanien

---

### **Verfügbar in:**

Spanien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

1/09/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

1173 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/09/1997

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.