

Equipalazone 1 g Pulver zum Eingeben

Zugelassen

- Phenylbutazone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equipalazone 1 g Poeder voor oraal gebruik

Equipalazone 1 g Poudre orale

Equipalazone 1 g Pulver zum Eingeben

Equipalazone 1 g Oral powder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pony

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Beutel

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Pony

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Not for use in horses 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.

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Not for use in horses 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.

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

QM01AA01

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

30/08/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V515217

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0037/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Norwegen Polen Portugal Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/06/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/06/2025

[Herunterladen](#)