

Equipalazone 1 g Pulver zum Eingeben für Pferde und Ponys

Zugelassen

- Phenylbutazone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equipalazone 1 g Pulver zum Eingeben für Pferde und Ponys

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

25 x 4 Beutel mit je 1,5 g Pulver mit einer Außenschicht aus Papier/Polyethylen und einer Innenschicht aus Aluminium/Polyethylen

8 x 4 Beutel mit je 1,5 g Pulver mit einer Außenschicht aus Papier/Polyethylen und einer Innenschicht aus Aluminium/Polyethylen

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:

9/07/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

837747

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/07/2017

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung