

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Zugelassen

- Suxibuzone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Danilon equidos 1,5 g granulátum A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Pony

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Futter:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Not to be used in animals 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.

- Milch. no withdrawal period

Not to be used in animals 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):

QM01AA90

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

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:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Zulassungsdatum:

23/08/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

2978/X/11 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/08/2011

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0192/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Ungarn Island
Lettland Litauen Norwegen Polen Rumaenien Slowakei Slowenien

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

Packungsbeilage

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.