

Danilon Equidos NF 1.5 g/sachet granules in sachet for horses and ponies

Zugelassen

- Suxibuzone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Danilon Equidos NF 1.5 g/sachet granules in sachet for horses and ponies

Danilon Equidos NF 1,5 g/vrečico zrnca v vrečici za konje in ponije

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.59 gram(s) / 3.00 gram(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#)

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

QM01AA90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

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

Zulassungsdatum:

2/11/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Meribel Pharma Parets S.L.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

DC/V/0079/002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/11/2020

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0326/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Frankreich
Ungarn Irland Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Rumänien
Slowakei Slowenien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

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.

Combined File of all Documents

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