

Danilon 150 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

Zugelassen

- Suxibuzone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Danilon 150 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Granulat

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:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Zulassungsdatum:

15/03/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/09/2008

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.