

# DANILON 500 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

Zugelassen

- Suxibuzone

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

DANILON 500 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

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Granulat

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QM01AA90

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar 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:**

11/11/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Meribel Pharma Parets S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/11/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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