

DANILON EQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

Εγκριμένο

- Suxibuzone

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

DANILON EQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση
Πόνυ

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1.50 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κοκκία

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

- Meat and offal. no withdrawal period

No administrar a équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano. Los équidos deben declararse como animal no destinado al sacrificio para el consumo humano.

-

Πόνυ

- Meat and offal. no withdrawal period

No administrar a équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano. Los équidos deben declararse como animal no destinado al sacrificio para el consumo humano.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QM01AA90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/12/2020

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Meribel Pharma Parets S.L.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

3959 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

27/12/2020

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

es-puar-danilon-equidos-500-mg-g-granulado-es.pdf