

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

Autorizado

- Suxibuzone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.59 Gramo(s) / 3.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado en sobre

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QM01AA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

4/07/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Meribel Pharma Parets S.L.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 132880

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/10/2024

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0326/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Francia Hungría Irlanda
Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402683-paren-20240508.pdf