

Chanazone 1 g, Oral Powder for Horses

Autorizado

- Phenylbutazone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Chanbute 1 g, Pulver zum Eingeben für Pferde

Chanazone 1 g, Oral Powder for Horses

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 5.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QM01AA01

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:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

15/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 08749/4066

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/03/2018

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0025/001

Estados miembros afectados:

Bélgica República Checa Alemania Letonia Polonia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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