

Fenylbutazon vet. 1 g Oralt pulver i dospåse

Autorizado

- Phenylbutazone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fenylbutazon vet. 1 g Oralt pulver i dospåse

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) / 1.00 Sobre

Forma farmacéutica:

Polvo oral en sobre

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Läkemedlet får endast användas till hästar som förklarats inte vara avsedda för livsmedelsproduktion, i enlighet med 2 kap 7 § Statens jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 2009:84) om läkemedel och läkemedelsanvändning, D9.

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:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Veterinary Products A/S

Fecha de autorización de comercialización:

15/12/1978

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

9377

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/1978

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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