

# EQ-ZONA 1 g GRANULADO

Autorizado

- Phenylbutazone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EQ-ZONA 1 g GRANULADO

---

**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](#)  
1.00 Gramo(s) / 1.00 Sobre

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

### **Caballos no destinados a consumo humano**

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

- Meat and offal. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales trata-dos no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declara-do como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos»

---

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

QM01AA01

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

España

---

### **Disponible en:**

España

---

### **Descripción del formato:**

Caja con 16 sobres de 5 g

Caja con 100 sobres de 5 g

---

## 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:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/09/1997

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1173 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/09/1997

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto