

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

Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto