

DANILON EQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

Autorizado

- Suxibuzone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DANILON EQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos no destinados a consumo humano
Ponis

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1.50 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Forma farmacéutica:

Granulado

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

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

No administrar a équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano. Los équidos deben declararse como animal no destinado al sacrificio para el consumo humano.

-

Ponis

- Meat and offal. no withdrawal period

No administrar a équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano. Los équidos deben declararse como animal no destinado al sacrificio para el consumo humano.

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja de cartón con 60 sobres de 3 g

Caja de cartón con 18 sobres de 3 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Fecha de autorización de comercialización:

26/12/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Meribel Pharma Parets S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3959 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/12/2020

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

es-puar-danilon-equidos-500-mg-g-granulado-es.pdf