

# Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

Autorizado

- Phenylbutazone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

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

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period

Not for use in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

---

**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:**

Estonia

**Disponible en:**

Estonia

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma Research B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

31/01/2013

---

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

Dopharma Research B.V.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1751

---

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

31/01/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Bélgica

---

**Número de procedimiento:**

BE/V/0035/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Dinamarca Estonia Alemania Italia Letonia Lituania Polonia  
Rumania; Rumanía España

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

---

**Generic of:**

[600000064112](#)

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

Prospecto

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