

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Autorizado

- Suxibuzone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Ponis

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.50 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en el alimento:**

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Not to be used in animals 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.

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals 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):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:Noruega

Descripción del formato: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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Fecha de autorización de comercialización:

7/10/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

10-7651

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/05/2016

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0192/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Hungría Islandia Letonia
Lituania Noruega Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

2401451-paren-20180315.rtf