

Equipalazone, 1g, Perorální prášek

Autorizado

- Phenylbutazone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Equipalazone, 1g, Perorální prášek

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Ponis

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:

Polvo oral

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

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Kůň ošetřený tímto přípravkem nesmí být již nikdy určen pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Kůň ošetřený tímto přípravkem nesmí být již nikdy určen pro lidskou spotřebu.,

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:

República Checa

Disponible en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile 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:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/898/97-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/1997

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.

Etiquetado

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