

# Butazocare flavour 1g granules in sachet for horses and ponies

Autorizado

- Phenylbutazone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Butazocare flavour 1g granules in sachet for horses and ponies

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos no destinados a consumo humano

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
1000.00 Miligramo(s) / 2.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado en sobre

---

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

**Vía oral:**

- 

**Caballos no destinados a consumo humano**

- Meat and offal. no withdrawal period

Not to be used 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.

- Milk. no withdrawal period

Not to be used 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:**

Alemania

**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

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/04/2019

---

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

Labo Smeets

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402552.00.00

---

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

2/04/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0332/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria

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

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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