

# Equiphen

Autorizado

- Phenylbutazone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Equiphen

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Caballos no destinados a consumo humano

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Miligramo(s) / 2.60 Gramo(s)

**Forma farmacéutica:**

Granulado

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

**Administración en el alimento:**

- 

### **Caballos no destinados a consumo humano**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nicht zur Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen. Behandelte Pferde dürfen nicht für den Verzehr durch den Menschen geschlachtet werden. Das Pferd muss im Rahmen der nationalen Pferdepass-Vorschriften als nicht für den Verzehr durch den Menschen deklariert werden. Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

- Milk. no withdrawal period

Nicht zur Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen. Behandelte Pferde dürfen nicht für den Verzehr durch den Menschen geschlachtet werden. Das Pferd muss im Rahmen der nationalen Pferdepass-Vorschriften als nicht für den Verzehr durch den Menschen deklariert werden. Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

---

### **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:**

Alemania

---

### **Disponibile en:**

Alemania

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

12/02/2016

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

402171.00.00

---

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

4/03/2021

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

2402171-parde-20160205.pdf