

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Volitatud

- Suxibuzone

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Danilon Equidos 1,5 g Granulat für Pferde und Ponys

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune

hobune (poni)

Manustamisviis:

Söödaga

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

Ravimvorm:

Graanulid

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Söödaga:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 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.

- piim. 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.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) German

Termini tõlkekeel(ed) German

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Müügiloa kuupäev:

28/07/2011

Partii vabastamise tootmiskohad:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

8-00978

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

28/07/2011

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse number:

DE/V/0192/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Eesti Ungari Island Läti Leedu Norra Poola
Rumeenia Slovakkia Sloveenia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.