

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Myönnetty

- Suxibuzone

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen (elintarviketuotannosta poissuljettu)

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Rakeet

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QM01AA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

14/09/1995

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

51121

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/04/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.