

# Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Ei  
myönnetty

- Suxibuzone

## Valmisteen perustiedot

### **Lääkkeen nimi:**

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Danilon equidos 1,5 g kyrni fyrir hesta og smáhesta (pony).

### **Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### **Kohde-eläinlajit:**

Hevonen

Hevonen (poni)

### **Antoreitti:**

Rehuun sekoitettuna

## Valmistetiedot

### **Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

### **Lääkemuoto:**

Rakeet

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Rehuun sekoitettuna:**

- 

**Hevonen**

- Meat and offal. 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.

- Milk. 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.

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QM01AA90

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

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

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

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

---

**Myyntiluvan haltija:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

27/05/2011

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Esteve Pharmaceuticals S.A.

---

**Vastaava viranomainen:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Myyntilupnumero:**

IS/2/11/016/01

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

1/05/2022

---

**Viitejäsenvaltio:**

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

---

**Prosessinnumero:**

DE/V/0192/001

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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