

# EQ-ZONA 1 g GRANULADO

Autorisé

- Phénylbutazone

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

EQ-ZONA 1 g GRANULADO

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Cheval (non producteur de denrées)

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 gram(s) / 1.00 Sachet

---

**Forme pharmaceutique:**

Granulés

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

### **Cheval (non producteur de denrées)**

- Lait. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

- Viande et abats. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales trata-dos no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declara-do como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos»

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AA01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Espagne

---

### **Disponible en:**

Espagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/09/1997

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1173 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/09/1997

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.