

# Equipalazone 1 g Poudre orale

Autorisé

- Phénylbutazone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Equipalazone 1 g Poeder voor oraal gebruik  
Equipalazone 1 g Poudre orale  
Equipalazone 1 g Pulver zum Eingeben  
Equipalazone 1 g Oral powder

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Cheval (poney)  
Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

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

---

### Forme pharmaceutique:

Poudre orale

---

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

- 

**Cheval (pony)**

- Viande et abats. no withdrawal period

Not for use in horses 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.

- 

**Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period

Not for use in horses 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.

---

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

QM01AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## 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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

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

30/08/2017

---

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

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V515217

---

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

8/09/2021

---

**État membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0037/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Norvège Pologne Portugal Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 28/11/2024

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 28/11/2024

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/11/2024

[Télécharger](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005528>