

# Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

Autorisé

- Phenylbutazone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Butagran Equi, 200 mg/g, перорален прах за коне

Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Poudre orale

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

- 

**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:**Bulgarie

---

**Disponible en:**Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en Anglais

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

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

Dopharma Research B.V.

---

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

6/01/2013

---

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

Dopharma Research B.V.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-1928

---

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

2/01/2018

---

**Etat membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0035/001

---

**Etats membres concernés:**

Autriche Bulgarie Danemark Estonie Allemagne Italie Lettonie Lituanie

Pologne Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Generic of:**

600000064112

---

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

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

### Notice

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

### Etiquetage

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