

# Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Autorisé

- Suxibuzone

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Danilon equidos, 1,5 g graanulid

---

### **Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Cheval

Cheval (pony)

---

### **Voie d'administration:**

Administration dans l'alimentation

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Granulés

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'alimentation:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 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.

- Lait. 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.

- 

**Cheval (poney)**

---

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

QM01AA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**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:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

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

25/09/2011

---

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

Esteve Pharmaceuticals S.A.

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1673

---

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

25/09/2011

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0192/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Hongrie Islande Lettonie  
Lituanie Norvège Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060743>