

# Danilon Equidos 1.5 g Granulés

Autorisé

- Suxibuzone

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Danilon Equidos 1.5 g Granulés

---

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

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Cheval

Cheval (poney)

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'alimentation

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / 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.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**QM01AA90

---

**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:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

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

22/05/2012

---

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

Esteve Pharmaceuticals S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V421224

---

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

22/05/2012

---

**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  
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: 29/09/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 29/09/2025

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 29/09/2025

[Télécharger](#)

2401451-paren-20180315.rtf