

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Cheval (pony)

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:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

28/07/2011

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

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00978

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/07/2011

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

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

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.

2401451-paren-20180315.rtf