

Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

Autorisé

- Phenylbutazone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

Butagran Equi 200 mg/g oralt pulver

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:Danemark

Disponible en:Danemark

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:

19/12/2012

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

Dopharma Research B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

49966

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/12/2012

État membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0035/001

États 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

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.