

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Autorisé

- Suxibuzone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés

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

QM01AA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/09/1995

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

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

51121

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/04/2022

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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