

Butazocare flavour 1g granules in sachet for horses and ponies

Autorisé

- Phenylbutazone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Butazocare flavour 1g granules in sachet for horses and ponies

Butazocare flavour 1g Granulat im Beutel für Pferde und Ponys

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 milligram(s) / 2.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés en sachet

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Cheval (non producteur de denrées)

- Viande et abats. no withdrawal period

Not to be used 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.

- Lait. no withdrawal period

Not to be used 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:

Autriche

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/03/2019

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

Labo Smeets

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

838820

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/03/2019

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0332/001

États membres concernés:

Autriche Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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