

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

Danilon equidos 1,5 g/10 g Granulat

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:

Pologne

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:

28/11/2011

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

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2156

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/11/2011

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