

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000073262>

# Equilysin

Odobreno

- Dembrexine hydrochloride monohydrate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Equilysin

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

U hranu za životinje

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
5.00 miligram / 1.00 gram

### Farmaceutski oblik:

Granule

**Karencija prema putu aplikacije:****U hranu za životinje:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 3 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QR05CB90

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

**Status odobrenja:**

Važeće

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Dostupan u:**

Germany

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

---

**Dodatne informacije****Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

16/07/2013

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

401796.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

17/10/2019

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

2401796-parde-20130712.pdf