

DANILON 500 mg/g granulado para equinos

Engedélyezett

- Suxibuzone

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DANILON 500 mg/g granulado para equinos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nem élelmiszertermelő ló

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Granulátum

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/06/2020

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Meribel Pharma Parets S.L.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:1348/01/20NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:11/04/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.