

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Nem
engedélyezett

- Suxibuzone

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Danilon equidos 1,5 g kyrni fyrir hesta og smáhesta (pony).

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

póni

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Granulátum

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Takarmányhoz keverve:**

-

ló

- Meat and offal. 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.

- Milk. 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.

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:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/05/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Felelős hatóság:

Icelandic Medicines Agency

Engedély száma:

IS/2/11/016/01

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/05/2022

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

DE/V/0192/001

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.