

Equipalazone 1 g Oral Powder

Heimilað

- Phenylbutazone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Equipalazone 1 g Oral Powder

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Skammtapoki

Lyfjaform:

Duft til inntöku

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/10/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Genera d.d.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA22622/006/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/10/2001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.