

# Danilon 150 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

Heimilað

- Suxibuzone

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Danilon 150 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lyfjaform:

Kyrni

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

QM01AA90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ítalía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

15/03/1999

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Esteve Pharmaceuticals S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

## Dagsetning á breytingu stöðu:

16/09/2008

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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