

# Equipalazone 1 g Oral powder

Autorizzato

- Phenylbutazone

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Equipalazone 1 g/ saszetkę Proszek doustny

Equipalazone 1 g Oral powder

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo (pony)

Cavallo

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 grammo(i) / 1.00 Bustina

### Forma farmaceutica:

Polvere orale

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Cavallo (pony)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Not for use in horses 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.

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Not for use in horses 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.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/09/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2702

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/09/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Belgio

---

**Numero di procedura:**

BE/V/0037/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.