

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Autorizzato

- Suxibuzone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Cavallo (pony)

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.50 grammo(i) / 10.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione con il mangime:**

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 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.

- latte. 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.

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

QM01AA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/05/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V421224

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/05/2012

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0192/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Ungheria Islanda
Lettonia Lituania Norvegia Polonia Romania Slovacchia Slovenia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

2401451-paren-20180315.rtf