

# 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](http://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