

File downloaded on 2026-06-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000073605>

Equiphen

Autorizzato

- Phenylbutazone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Equiphen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1000.00 milligrammo(i) / 2.60 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

•

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Nicht zur Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen.
Behandelte Pferde dürfen nicht für den Verzehr durch den Menschen geschlachtet werden. Das Pferd muss im Rahmen der nationalen Pferdepass-Vorschriften als nicht für den Verzehr durch den Menschen deklariert werden. Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

- latte. no withdrawal period

Nicht zur Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen.
Behandelte Pferde dürfen nicht für den Verzehr durch den Menschen geschlachtet werden. Das Pferd muss im Rahmen der nationalen Pferdepass-Vorschriften als nicht für den Verzehr durch den Menschen deklariert werden. Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/02/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402171.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/03/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

2402171-parde-20160205.pdf