

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

Autorizzato

- Suxibuzone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

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:

Italia

Descrizione della confezione:

Confezione di cartone: con 60 buste da 10 g ciascuna

Confezione di cartone: con 18 buste da 10 g ciascuna

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,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:

15/03/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/09/2008

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti