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

Autorizzato

Suxibuzone

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 150.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

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

QM01AA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised 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

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

15/03/1999

Siti di produzione 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	
Documents	
File combinato di tutti i documenti	

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000088646