

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Autorizzato

- Suxibuzone

Product identification

Denominazione del medicinale:

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
150.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione con il mangime:

• **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:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

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:

14/09/1995

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51121

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/04/2022

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090568>