

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Autorisert

- Suxibuzone

Product identification

Legemidlets navn:

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ikke matproduserende hest

Administrering:

Bruk i fôr

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
150.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Granulat

Withdrawal period by route of administration:

Bruk i fôr:

• ikke matproduserende hest

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AA90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

14/09/1995

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51121

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

8/04/2022

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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