

# Butagran Equi 200 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Toegelaten

- Phenylbutazone

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Butagran Equi 200 mg/g Poeder voor oraal gebruik

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. no withdrawal period

Not for use in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**België

---

**Beschikbaar in:**België

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dopharma Research B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

11/04/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma Research B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

28/06/2018

---

**Rapporterende lidstaat:**

België

---

**Procedurenummer:**

BE/V/0035/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Denemarken Estland Duitsland Italië Letland Litouwen  
Polen Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000064112

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)

### Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)

### Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.