

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Geautoriseerd

- Suxibuzone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies
DANILON EQUIDOS 1.5 g

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Pony's

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat

Withdrawal period by route of administration:**Toediening in het voer:**

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

Not to be used in animals 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.

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals 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.

-

Pony's

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QM01AA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Roemenië

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

14/09/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

170052

Wijzigingsdatum status toelating:

10/07/2023

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0192/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Hongarije IJsland Letland Litouwen Noorwegen Polen Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060753>