

DANILON 150 mg/g granulado equinos

Toegelaten

- Suxibuzone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DANILON 150 mg/g granulado equinos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Niet te consumeren paarden

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Granulaat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AA90

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Handelsvergunningsdatum:

14/09/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:51121

Datum toelatingswijziging:8/04/2022

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

Documenten

Combined File of all Documents

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