

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Niet
gemachtigd

- Suxibuzone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Pony's

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Granulaat

Wachttijd per toedieningsweg:**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.

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:Surrendered

Toegelaten in:IJsland

Verpakkingsomschrijving: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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Handelsvergunningsdatum:

27/05/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Icelandic Medicines Agency

Vergunningsnummer:

IS/2/11/016/01

Datum toelatingswijziging:

1/05/2022

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0192/001

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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