

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Autorisert

- Suxibuzone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke matproduserende hest

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
150.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Granulat

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QM01AA90

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
PT

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
14/09/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:
Esteve Pharmaceuticals S.A.

Ansvarlig myndighet:
Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:
51121

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/04/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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