

DANILON 500 mg/g granulato para equinos

Autorisert

- Suxibuzone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DANILON 500 mg/g granulato para 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](#)
500.00 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

Tilgjengelig 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:

9/06/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Meribel Pharma Parets S.L.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:1348/01/20NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:11/04/2022

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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