

# Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Ikke  
autorisert

- Suxibuzone

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Danilon equidos 1,5 g kyrni fyrir hesta og smáhesta (pony).

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hest

ponni

### Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.50 gram / 10.00 gram

### Legemiddelform:

Granulat

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i fôr:**

- 

**hest**

- Slakt. 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.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QM01AA90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

IS

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/05/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Esteve Pharmaceuticals S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

IS/2/11/016/01

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/05/2022

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0192/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

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