

# Equipalazone, 1g, Perorální pasta

Dopuszczony

- Phenylobutazone

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Equipalazone, 1g, Perorální pasta

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

166.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Pasta doustna

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

•

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Kůň ošetřený tímto přípravkem nesmí být již nikdy určen pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Kůň ošetřený tímto přípravkem nesmí být již nikdy určen pro lidskou spotřebu.,

•

**Horse (pony)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Kůň musí být v průkazu koně deklarován jako nepotravinový., Poník musí být v průkazu koně deklarován jako nepotravinový.

- Milk. no withdrawal period

Kůň musí být v průkazu koně deklarován jako nepotravinový., Poník musí být v průkazu koně deklarován jako nepotravinový.

---

**Kod klasifikaci anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QM01AA01

---

**Kategoria dostupności:**

Dostępane wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępane wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Czechia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w czeski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

19/12/1997

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Genera d.d.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

96/1306/97-C

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

15/03/2010

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.