

# Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Niedopuszczony do  
obrotu

- Suxibuzone

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

---

### **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:**

W paszy

---

## Szczegóły produktu

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

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Granulat

---

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

#### **W paszy:**

- 

#### **Horse**

- 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.

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QM01AA90

---

### **Kategoria dostępności:**

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

---

### **Status pozwolenia:**

Surrendered

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## 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:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

27/05/2011

---

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

Esteve Pharmaceuticals S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

IS/2/11/016/01

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/05/2022

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Numer procedury:**

DE/V/0192/001

---

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.

Combined File of all Documents

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