

# Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

Autorizado

- Phenylbutazone

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Butagran Equi 200 mg/g Oral powder

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
200.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Not for use in horses 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.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Estónia

---

**Disponibilidade:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

31/01/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dopharma Research B.V.

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

1751

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

31/01/2013

---

**Estado-Membro de referência:**

Bélgica

---

**Número de procedimento:**

BE/V/0035/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária Dinamarca Estónia Alemanha Itália Letónia Lituânia  
Polónia Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Generic of:**

[600000064112](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.