

Danilon Equidos NF 1.5 g/sachet granules in sachet for horses and ponies

Autorizado

- Suxibuzone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Danilon Equidos NF 1.5 g/sachet granules in sachet for horses and ponies

Danilon Equidos NF 1,5 g/Beutel Granulat im Beutel für Pferde und Ponys

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](#)

1.59 grama(s) / 3.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado em saqueta

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ecuphar

Data de autorização de introdução no mercado:

27/11/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Meribel Pharma Parets S.L.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

840410

Data da alteração do estado de autorização:

27/11/2020

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0326/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia França Hungria Irlanda
Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Roménia Eslováquia
Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

Folheto informativo

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.