

Butazocare flavour 1g granules in sachet for horses and ponies

Autorizado

- Phenylbutazone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Butazocare flavour 1g granules in sachet for horses and ponies

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](#)
1000.00 miligrama(s) / 2.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado em saqueta

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

•

Horse (non food-producing)

- Meat and offal. no withdrawal period

Not to be used 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.

- Milk. no withdrawal period

Not to be used 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:

Alemanha

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:

2/04/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Labo Smeets

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402552.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

2/04/2019

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0332/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.