

DANILON 150 mg/g granulado equinos

Autorizado

- Suxibuzone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DANILON 150 mg/g granulado equinos

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:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Granulado

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Caixa de cartão de 60 saquetas com 10 g de granulado

Caixa de cartão de 18 saquetas com 10 g de granulado

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/09/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51121

Data da alteração do estado de autorização:

8/04/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents