

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000054975>

# EQ-ZONA 1 g GRANULADO

Autorizat

- Phenylbutazone

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

EQ-ZONA 1 g GRANULADO

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 gram(e) / 1.00 Sachet

**Forma farmaceutică:**

Granule

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

- 

### **Cal (care nu este destinat producției de alimente)**

- Lapte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

- Carne și organe. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en équidos destinados al consumo humano. Los animales trata-dos no deberán sacrificarse para el consumo humano. El animal debe haber sido declara-do como no destinado al consumo humano conforme a la legislación para el «pasaporte de equinos»

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AA01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Spain

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/09/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

1173 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/09/1997

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.