

DANILON EQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

Autorizat

- Suxibuzone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DANILON EQUIDOS 500 mg/g GRANULADO

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Cal (ponei)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.50 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)

- Carne și organe. no withdrawal period

No administrar a équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano. Los équidos deben declararse como animal no destinado al sacrificio para el consumo humano.

-

Cal (ponei)

- Carne și organe. no withdrawal period

No administrar a équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano. Los équidos deben declararse como animal no destinado al sacrificio para el consumo humano.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AA90

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data autorizației de comercializare:

26/12/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Meribel Pharma Parets S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3959 ESP

Data modificării statusului autorizației:

27/12/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

es-puar-danilon-equidos-500-mg-g-granulado-es.pdf