

Equipalazone 1 g Oral Powder

Autorizat

- Phenylbutazone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Equipalazone 1 g Oral Powder

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](#)

1000.00 miligram(e) / 1.00 Sachet

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dechra Regulatory B.V.

Data autorizației de comercializare:

1/10/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Genera d.d.

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA22622/006/001

Data modificării statusului autorizației:

1/10/2001

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.