

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Autorizat

- Suxibuzone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DANILON 150 mg/g granulato equinos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule

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 Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în Portugheză

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data autorizației de comercializare:

14/09/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

51121

Data modificării statusului autorizației:

8/04/2022

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

Documente

Combined File of all Documents

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