

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Oprávnený

- Suxibuzone

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Danilon Equidos 1,5 g Granulat für Pferde und Ponys

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English
1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

Lieková forma:

Granulát

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Not to be used in animals intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

- Milk. no withdrawal period

Not to be used in animals intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v Česky Estónsky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Portugalsky Rumunsky Slovinsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v Nemecky

Dostupné len v Nemecky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Dátum registrácie lieku:

28/07/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

8-00978

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/07/2011

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0192/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Estónsko Maďarsko Island Lotyšsko Litva
Nórsko Poľsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.