

Fenylbutazon vet. 1 g Oralt pulver i dospåse

Pooblašćeno

- Phenylbutazone

Product identification

Ime zdravila:

Fenylbutazon vet. 1 g Oralt pulver i dospåse

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1.00 gram(s) / 1.00 Vrećica

Farmaceutska oblika:

Peroralni prašek v vrećici

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:****• Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Läkemedlet får endast användas till hästar som förklarats inte vara avsedda för livsmedelsproduktion, i enlighet med 2 kap 7 § Statens jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 2009:84) om läkemedel och läkemedelsanvändning, D9.

Anatomo-terapeutsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QM01AA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dechra Veterinary Products A/S

Marketing authorisation date:

15/12/1978

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Genera d.d.

Pristojni organ:

Swedish Medical Products Agency

Številka dovoljenja :

9377

Datum spremembe statusa dovoljenja:

15/12/1978

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

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053259>