

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Godkänd

- Suxibuzone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Danilon equidos 1.5 g Granules for horses and ponies

Danilon Equidos 1.5 g Granulaat

Danilon Equidos 1.5 g Granulés

Danilon Equidos 1.5 g Granulat

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Häst

Häst (ponny)

Administreringsväg:

Användning i foder

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

1.50 gram(s) / 10.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Granulat

Karenstid per administreringsväg:**Användning i foder:**

-

Häst

- 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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Godkännandedatum:

22/05/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V421224

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/05/2012

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0192/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Ungern Island Lettland Litauen
Norge Polen Rumänien Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.