

Danilon 150 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

Godkänd

- Suxibuzone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Danilon 150 mg/g, granulato per uso orale per equidi non dpa

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Granulat

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Godkännandedatum:

15/03/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/09/2008

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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