

# EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

Разрешен

- Moxidectin
- Praziquantel

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кобила

кон

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорален гел

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

•

**кобила**

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating mares producing milk for human consumption.

•

**кон**

- Meat and offal. 64 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AB52

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Belgium

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Belgium

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

16/08/2006

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

BE-V285984

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/08/2006

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Процедурен номер:**

FR/V/0161/001

---

### **Засегната държава членка:**



## Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.