

EQUEST PRAMOX

Неразрешен

- Moxidectin
- Praziquantel

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

EQUEST PRAMOX

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

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

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)
Налично само в [Френски](#)

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 Hellas S.A.

Дата на разрешение за търговия:

9/11/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

77650/23-11-2011/K-0161401

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/11/2011

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/MR

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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