

File downloaded on 2026-04-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000061346>

# Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

Разрешен

- Omeprazole

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

---

**Активно вещество:**

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](#)  
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Стомашно-устойчиви гранули

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**кон**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

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

QA02BC01

---

**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:**

Finland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/05/2018

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Отговорен орган:**

Finnish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

34442

---

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

20/05/2018

---

**Референтна държава членка:**

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

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0318/001

---

**Засегната държава членка:**

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



## Документи

Combined File of all Documents

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

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.

2402376-paren-20190327.rtf