

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

Registrováno

- Moxidectin
- Praziquantel

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň (klisna)

Kůň

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Léková forma:**

Perorální gel

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Perorální podání:**

•

**Kůň (klisna)**

- Mléko. no withdrawal period

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

•

**Kůň**

- Maso. 64 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Lucembursko

---

**Dostupné v:**

Lucembursko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Belgium

---

**Datum registrace:**

25/03/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Registrační číslo:**

V 087/09/03/0981

---

**Datum změny stavu registrace:**

22/05/2010

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0161/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko  
Itálie Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Slovensko  
Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.