

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042934>

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:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

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 Polska Sp. z o.o.

Datum registrace:

4/10/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

1693

Datum změny stavu registrace:

4/10/2006

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

Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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.