

# Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

Registrováno

- Omeprazole

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kůň

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Léková forma:**

Enterosolventní granule

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Perorální podání:**

- 

**Kůň**

- Maso. 2 day
- Mléko. no withdrawal period

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

---

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

QA02BC01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Francie

---

**Dostupné v:**

Francie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Datum registrace:**

14/06/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/2083897 9/2018

---

**Datum změny stavu registrace:**

5/01/2023

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0318/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Francie Maďarsko Irsko Itálie  
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.

Package Leaflet and Labelling

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.

2402376-paren-20190327.rtf