

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

Autoriseret

- Moxidectin
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hoppe

Hest

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral gel

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

•

**Hoppe**

- Milk. no withdrawal period

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

•

**Hest**

- Meat and offal. 64 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AB52

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Hungary

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Hungary Kft.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

14/06/2006

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

2061/X/06 ÁOGYTI

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/06/2006

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0161/001

---

### **Berørte medlemsstater:**



Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.