

# Equest Pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g Gel zum Eingeben

Zugelassen

- Moxidectin
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Equest Pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g Gel zum Eingeben

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Stute

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Gel zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Stute**

- Milch. no withdrawal period

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

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 64 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AB52

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

22/06/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400927.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/12/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0161/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Deutschland  
Griechenland Ungarn Irland Italien Litauen Luxemburg Niederlande  
Norwegen Polen Portugal Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/10/2025

[Herunterladen](#)