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

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

Zugelassen

- Moxidectin
- Praziquantel

#### Produktidentifikation

#### **Arzneimittel:**

EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL Equest Pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g  $\dot{z}$ el doustny

#### Wirkstoff:

Verfügbar nur in <u>englisch</u> Verfügbar nur in englisch

#### Zieltierarten:

Stute

Pferd

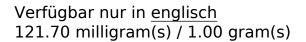
## Art der Anwendung:

zum Einnehmen

# **Produktdetails**

#### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in <u>englisch</u> 19.50 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

**OP54AB52** 

## **Abgaberegelung:**

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

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

## Zugelassen in:

Polen

# Verfügbar in:

Polen

# Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in <u>englisch</u>

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in <u>englisch</u>

## Zusätzliche Informationen

#### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in <u>englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch</u> isländisch Norwegian

#### Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

#### **Zulassungsinhaber:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

#### **Zulassungsdatum:**

4/10/2006

#### Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

#### Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

## **Zulassungsnummer:**

1693

# Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/10/2006

# 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 <u>estnisch</u> <u>englisch</u> <u>französisch</u> <u>litauisch</u> <u>portugiesisch</u> <u>schwedisch</u> isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.