

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 GEL ORAL PARA CABALLOS

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QP54AB52

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

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 Spain S.L.

Zulassungsdatum:

21/06/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1698 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/06/2006

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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.