

# 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AB52

---

**Abgaberegulierung:**

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](http://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.