

Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

Zugelassen

- Omeprazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

magensaftresistentes Granulat

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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

QA02BC01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

14/05/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

16-11276

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/01/2020

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0318/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich
Ungarn Irland Italien 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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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.

2402376-paren-20190327.rtf