

# 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

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Finnland

---

**Verfügbar in:**

Finnland

---

**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:**

20/05/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

34442

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/05/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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.

Packungsbeilage

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

2402376-paren-20190327.rtf