

Equiverm Plus, 18,7+140,3mg/g, Oral paste

Zugelassen

- Ivermectin
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equiverm Plus, 18,7+140,3mg/g, Oral paste

Nexpraz Duo 18,7+140,3 mg/g oral pasta

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

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

QP54AA51

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

3/05/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

67614

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/05/2024

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0181/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Dänemark Estland Deutschland Griechenland
Ungarn Lettland Litauen Niederlande Polen Slowakei Slowenien

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