

EQUIZOL 400 mg GRANULADO GASTRORRESISTENTE PARA CABALLOS

Autorizado

- Omeprazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EQUIZOL 400 mg GRANULADO GASTRORRESISTENTE PARA CABALLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
80.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado gastrorresistente

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA02BC01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

4/06/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3665 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0318/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Hungría
Irlanda Italia Países Bajos Noruega Polonia Portugal Eslovaquia España
Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402376-paren-20190327.rtf