

# Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

Autorizado

- Omeprazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile 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:**

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

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Dinamarca

**Disponibile en:**

Dinamarca

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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:**

6/06/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

58175

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/06/2018

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

2402376-paren-20190327.rtf