

# EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

Volitatud

- Moxidectin
- Praziquantel

## Ravimi identifitseerimine

### **Ravimi nimetus:**

EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

### **Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### **Loomaliigid:**

hobune (mära)

hobune

### **Manustamisviis:**

Suukaudne

## Ravimiandmed

### **Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Ravimvorm:**

Suukaudne geel

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Suukaudne:**

- 

**hobune (mära)**

- piim. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating mares producing milk for human consumption.

- 

**hobune**

- liha ja söödavad koed. 64 day

---

**Veterinaarravimite anatomsil-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QP54AB52

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloo staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Rootsi

---

**Saadaval:**

Rootsi

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

### **Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Müügiloa hoidja:**

Zoetis Animal Health ApS

---

### **Müügiloa kuupäev:**

5/07/2006

---

### **Partii vabastamise tootmiskohad:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Vastutav asutus:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Müügiloa number:**

23304

---

### **Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

5/07/2006

---

### **Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

### **Müügiloamenetluse number:**

FR/V/0161/001

---

### **Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Tšehhi Taani Soome Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa  
Itaalia Leedu Luksemburg Holland Norra Poola Portugal Slovakkia  
Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.