

Equizol 400 mg Gastro-resistant Granules for Horses

Autorisé

- Omeprazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Equizol 400 mg Gastro-resistant Granules for Horses

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés gastrorésistants

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day
- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA02BC01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/07/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 20916/4023

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/06/2024

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0318/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Hongrie Irlande
Italie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402376-paren-20190327.rtf