

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

Autorisé

- Moxidectin
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval (jument)

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Gel oral

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval (jument)

- Lait. no withdrawal period

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

-

Cheval

- Viande et abats. 64 day

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

QP54AB52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

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:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Animal Health ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/07/2006

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

23304

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/07/2006

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0161/001

États membres concernés:

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

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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