

EQUEST PRAMOX 19,5 MG/G + 121,7 MG/G GEL ORAL POUR CHEVAUX

Autorisé

- Moxidectin
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EQUEST PRAMOX 19,5 MG/G + 121,7 MG/G GEL ORAL POUR CHEVAUX

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:

France

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 France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/05/2005

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3281212 3/2005

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/05/2010

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

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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