

Equimax oral gel for horses

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Equimax oral gel for horses

Equimax Gel zum Eingeben für Pferde

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Gel oral

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Cheval

- Viande et abats. 35 day

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

QP54AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

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](#)

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/02/2002

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

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.
Virbac

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00519

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/02/2002

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0501/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce
Hongrie Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Slovaquie
Slovénie 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.