

Equizol 400 mg Granulés gastro-résistants

Autorisé

- Omeprazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Equizol 400 mg Granulés gastro-résistants

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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

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:

25/07/2018

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V532577

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/07/2018

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

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 14/01/2026

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 14/01/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 14/01/2026

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

2402376-paren-20190327.rtf