

EQUEST ORAL GEL, 18,92 MG/G, ORAL GEL FOR HORSES AND PONIES

Heimilað

- Moxidectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

EQUEST ORAL GEL, 18,92 MG/G, ORAL GEL FOR HORSES AND PONIES

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Hestur (smáhestur)

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

18.92 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Hlaup til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 32 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

21/01/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

30380

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/01/1999

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0020/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Þýskaland Írland Ítalía Lúxemborg
Holland Portúgal Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.