

Equiverm Plus, 18,7+140,3mg/g, Oral paste

Heimilað

- Ivermectin
- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Equiverm Plus, 18,7+140,3mg/g, Oral paste

NEXPRAZ Duo 18,7 mg/g + 140,3 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Pasta til inntöku

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

QP54AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/12/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 129847

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/12/2023

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0181/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Danmörk Eistland Þýskaland Grikkland Ungverjaland
Lettland Litáen Holland Pólland Slóvakía Slóvenía

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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