

# EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

Autorizzato

- Moxidectin
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cavallo (cavalla)

Cavallo

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

19.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

121.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Gel orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Cavallo (cavalla)**

- latte. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating mares producing milk for human consumption.

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 64 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AB52

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/06/2006

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

38864

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/06/2006

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0161/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia  
Portogallo Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.