

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:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

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 B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/07/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 10399

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/04/2022

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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