

Equimax oral gel for horses

Autorizzato

- Ivermectin
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Equimax oral gel for horses

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

18.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

140.30 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Gel orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 35 giorno

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

QP54AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/03/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

18627

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/03/2003

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0501/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania

Grecia Ungheria Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo

Slovacchia Slovenia 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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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