

# Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

Autorizzato

- Omeprazole

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cavallo

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

80.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Granulato gastroresistente

---

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

**Uso orale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

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

QA02BC01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Disponibile in:**

Belgio

---

**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](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

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

25/07/2018

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V532577

---

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

25/07/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0318/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Ungheria  
Irlanda Italia 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

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.

2402376-paren-20190327.rtf