

Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

Autorizzato

- Omeprazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Equizol 400 mg gastro-resistant granules for horses

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:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

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:

20/07/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10810/014/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/07/2018

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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