

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

Toegelaten

- Moxidectin
- Praziquantel

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Merries

Paard

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Gel voor oraal gebruik

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

•

**Merries**

- Milk. no withdrawal period

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

•

**Paard**

- Meat and offal. 64 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AB52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Denemarken

---

**Beschikbaar in:**

Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Animal Health ApS

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

16/06/2006

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

### **Vergunningsnummer:**

38864

---

### **Datum toelatingswijziging:**

16/06/2006

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0161/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Duitsland Griekenland  
Hongarije Ierland Italië Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen

Portugal Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.