

# 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:**

Noorwegen

---

**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:**

18/08/2006

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Vergunningsnummer:**

06-3895

---

### **Datum toelatingswijziging:**

18/08/2006

---

### **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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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