

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

Geautoriseerd

- Moxidectin
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

EQUEST PRAMOX 19,5 mg/g + 121,7 mg/g GEL ORAL PARA CABALLOS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Merries

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Gel voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

21/06/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

1698 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

21/06/2006

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042953>