

Equimax oral gel for horses

Toegelaten

- Ivermectin
- Praziquantel

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Equimax oral gel for horses

Equimax Gel zum Eingeben für Pferde

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Gel voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Paard

- Meat and offal. 35 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA51

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Beschikbaar in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

26/02/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.
Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-00519

Datum toelatingswijziging:

26/02/2002

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0501/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Italië Luxemburg Nederland Noorwegen Polen
Portugal Slowakije Slovenië Spanje Zweden

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Etikettering

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