

Equizol 400 mg Maagsapresistent granulaat

Toegelaten

- Omeprazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Equizol 400 mg Maagsapresistent granulaat

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Maagsapresistent granulaat

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 2 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA02BC01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

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](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Handelsvergunningdatum:

25/07/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V532577

Datum toelatingswijziging:

25/07/2018

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0318/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Hongarije Ierland
Italië 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

Documenten

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

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

2402376-paren-20190327.rtf