

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

Autorisert

- Moxidectin
- Praziquantel

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hoppe

hest

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

19.50 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

121.70 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Oralgel

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

•

**hoppe**

- Melk. no withdrawal period

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

•

**hest**

- Slakt. 64 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

ES

---

**Tilgjengelig i:**

ES

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

21/06/2006

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

1698 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/06/2006

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0161/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE CZ DK FI DE EL HU Irland IT LT LU NL NO PL PT SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.