

Equest pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g gel oral

Autorizado

- Moxidectin
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Equest pramox 19,5 mg/g + 121,7 mg/g gel oral

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

19.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

121.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse (mare)

- Milk. no withdrawal period

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

-

Horse

- Meat and offal. 64 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB52

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Portugal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/07/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51636

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2018

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0161/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia

Portugal Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 14/11/2024

[Descarregar](#)