

Equimax oral gel for horses

Autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Equimax oral gel for horses

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](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

18.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

140.30 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Horse

- Meat and offal. 35 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponibilidade:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

16/12/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V242532

Data da alteração do estado de autorização:

16/12/2002

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0501/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha
Grécia Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal
Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

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

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.