

# Equimax oral gel for horses

Godkänd

- Ivermectin
- Praziquantel

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Equimax oral gel for horses

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Häst

---

**Administreringsväg:**

Oral användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

140.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Oral gel

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

- 

**Häst**

- Meat and offal. 35 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AA51

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Danmark

---

**Tillgänglig i:**

Danmark

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Virbac

---

**Godkännandedatum:**

5/11/2002

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Virbac

Sofarimex-Industria Quimica E Farmaceutica S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

33969

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

5/11/2002

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0501/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Frankrike Tyskland Grekland  
Ungern Italien Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Slovakien  
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.