

EQUEST ORAL GEL, 18,92 MG/G, ORAL GEL FOR HORSES AND PONIES

Autorisiert

- Moxidectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

EQUEST ORAL GEL, 18,92 MG/G, ORAL GEL FOR HORSES AND PONIES
Equest Gel Oral, 18,92mg/g, gel oral pour chevaux et poneys

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Pferd
Pony

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
18.92 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Gel zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 32 Tag

-

Pony

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Luxemburg

Available in:

Luxemburg

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

15/02/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 087/99/03/0633

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/07/2007

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0020/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Finnland Deutschland Irland Italien
Luxemburg Niederlande Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.