

File downloaded on 2026-04-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000083925>

# EQUEST ORAL GEL

Nicht autorisiert

- Moxidectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

EQUEST ORAL GEL

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd

Pony

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

18.92 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Gel zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 32 Tag

---

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

QP54AB02

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

14/12/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2073-16.07.2013

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/08/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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