

# Equest Pramox 19.5 mg/g + 121.7 mg/g Oral Gel

Autorizado

- Moxidectin
- Praziquantel

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Equest Pramox 19.5 mg/g + 121.7 mg/g Oral Gel

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Yeguas

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

19.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

121.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gel oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Yeguas**

- Milk. no withdrawal period

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

•

**Caballos**

- Meat and offal. 64 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile en:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/06/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 60021/3074

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/12/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0161/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia  
Hungría Irlanda Italia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia  
Portugal Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.