

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

Autorizado

- Moxidectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

Ponis

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
18.92 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gel oral

---

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

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 32 Día

---

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

QP54AB02

---

**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:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/02/1999

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 9548

---

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

5/04/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0020/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Alemania Irlanda Italia Luxemburgo  
Países Bajos Portugal 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.