

# EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

Autorizado

- Moxidectin
- Praziquantel

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EQUEST PRAMOX 19.5 MG/G + 121.7 MG/G ORAL GEL FOR HORSES

---

**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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Hungría

---

**Disponible en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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 Hungary Kft.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

14/06/2006

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Número de autorización:**

2061/X/06 ÁOGYTI

---

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

14/06/2006

---

### **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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.