

# EQUEST 18,92 mg gél na perorálne použitie

Autorizado

- Moxidectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EQUEST 18,92 mg gél na perorálne použitie

---

**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

- 

**Ponis**

- Meat and offal. 32 Día

---

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

QP54AB02

**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:**

Eslovaquia

**Disponible en:**

Eslovaquia

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

## 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 Ceska Republika s.r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/05/1999

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/045/99-S

---

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

13/05/1999

---

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.