

# EQUEST GEL ORAL, 18.92 mg/g, gel oral pentru cabaline (cai și ponei)

No  
autorizado

- Moxidectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EQUEST GEL ORAL, 18.92 mg/g, gel oral pentru cabaline (cai și ponei)

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

Ponis

---

**Vía de administración:**

Vía bucal

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
18.98 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gel oral

---

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

**Vía bucal:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 32 Día

•

**Ponis**

- Meat and offal. 9999 Día Pony non producing food

---

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/01/2014

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

140026

---

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

21/07/2015

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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