

# EQUEST GEL ORAL

Autorisé

- Moxidectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

EQUEST GEL ORAL

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Cheval

Cheval (pony)

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

18.92 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Gel oral

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 32 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 seringue pour administration orale graduée de 14,8 g de gel

Boîte de 20 seringues pour administration orale graduées de 14,8 g de gel

Boîte de 10 seringues pour administration orale graduées de 14,8 g de gel

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/08/1997

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/0805751 8/1997

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/08/2007

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0020/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Finlande Allemagne Irlande Italie Luxembourg  
Pays-Bas Portugal Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage