

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

Autorisé

- Moxidectin
- Praziquantel

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Cheval (jument)

Cheval

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

19.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

121.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Gel oral

---

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

**Voie orale:**

•

**Cheval (jument)**

- Lait. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating mares producing milk for human consumption.

•

**Cheval**

- Viande et abats. 64 day

---

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

QP54AB52

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Disponible en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Zoetis Osterreich GmbH

---

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

17/08/2006

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-00675

---

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

17/08/2006

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0161/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Italie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal  
Slovaquie 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

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Etiquetage

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

### Fichier combinant tous les documents

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