

# Equest Pramox Gel oral

Autorisé

- Moxidectin
- Praziquantel

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Equest Pramox Gel oral

---

### 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:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**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 Belgium

---

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

16/08/2006

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V285984

---

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

16/08/2006

---

**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

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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