

# EQUEST ORAL GEL, 18,92 MG/G, ORAL GEL FOR HORSES AND PONIES

Autorizado

- Moxidectin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

EQUEST ORAL GEL, 18,92 MG/G, ORAL GEL FOR HORSES AND PONIES

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
18.92 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Gel oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 32 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Dinamarca

---

### **Disponibilidade:**

Dinamarca

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/01/1999

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

30380

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/01/1999

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0020/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia Alemanha Irlanda Itália Luxemburgo  
Países Baixos Portugal Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.