

# Equest gel oral, 18,92 mg/g, gel oral para cavalos e pôneis

Autorizado

- Moxidectin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Equest gel oral, 18,92 mg/g, gel oral para cavalos e pôneis

### **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:**

Portugal

---

**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 Portugal Lda.

---

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

8/03/1999

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

51258

---

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

1/02/2018

---

**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

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 13/11/2024

Descargar