

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

Autorizado

- Moxidectin
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

EQUEST PRAMOX 19,5 mg/g + 121,7 mg/g GEL ORAL PARA CABALLOS

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

19.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

121.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### Forma farmacêutica:

Gel oral

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via oral:

- 

#### Horse (mare)

- Milk. no withdrawal period

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

- 

#### Horse

- Meat and offal. 64 dia

---

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

QP54AB52

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Espanha

---

### Disponibilidade:

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis Spain S.L.

---

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

21/06/2006

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

1698 ESP

---

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

21/06/2006

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0161/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia  
Hungria Irlanda Itália Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia  
Portugal Eslováquia 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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.