

# Equest Oral Gel, 18.92 mg/g, Oral Gel for Horses and Ponies

Oprávnený

- Moxidectin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Equest Oral Gel, 18.92 mg/g, Oral Gel for Horses and Ponies

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

18.92 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálny gél

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 32 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP54AB02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

15/01/1999

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zodpovedný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Číslo registrácie:**

Vm 60021/3073

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/05/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0020/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Nemecko Írsko Taliansko Luxembursko  
Holandsko Portugalsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.