

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

Oprávněný

- 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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis France

---

**Dátum registrácie lieku:**

4/08/1997

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/0805751 8/1997

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/08/2007

---

**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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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