

**PROSPECTO**  
**EQUEST GEL ORAL**

18,92 mg/g, gel oral para caballos y ponis

**1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES**

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain, S.L.  
Parque Empresarial Vía Norte  
Edificio nº 1  
c/ Quintanavides nº 13  
28050 Madrid  
España

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.  
Ctra. Camprodón s/n "La Riba"  
17813 Vall de Bianya (Girona)  
España

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

EQUEST GEL ORAL 18,92 mg/g, gel oral para caballos y ponis

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)**

<b>Sustancia activa:</b>	<b>mg/g</b>
Moxidectina	18,92

**Excipientes:**

Alcohol bencílico (E1519)	37,84
Edetato de sodio	0,24
Butilhidroxitolueno	0,114

**4. INDICACIÓN(ES) DE USO**

En caballos y ponis:

El medicamento veterinario está indicado en el tratamiento de las infestaciones causadas por cepas sensibles a la moxidectina de los siguientes parásitos:

Grandes estróngilos:

*Strongylus vulgaris* (adultos y estadios arteriales)  
*Strongylus edentatus* (adultos y estadios viscerales)  
*Triodontophorus brevicauda* (adultos)  
*Triodontophorus serratus* (adultos)  
*Triodontophorus tenuicollis* (adultos)

Pequeños estróngilos (adultos y estadios larvarios intraluminales):

*Cyathostomum* spp.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

*Cylicocycclus* spp.  
*Cylicostephanus* spp.  
*Cylicodontophorus* spp.  
*Gyalocephalus* spp.

Ascáridos:

*Parascaris equorum* (adultos y estadios larvarios)

Otras especies:

*Oxyuris equi* (adultos y estadios larvarios)

*Habronema muscae* (adultos)

*Gasterophilus intestinalis* (L2, L3)

*Gasterophilus nasalis* (L2, L3)

*Strongyloides westeri* (adultos)

*Trichostrongylus axei*

El medicamento veterinario tiene una actividad persistente de 2 semanas frente a los pequeños estróngilos. Suprime la excreción de huevos de pequeños estróngilos durante 90 días.

El medicamento veterinario es eficaz frente a estadios L4 en desarrollo de pequeños estróngilos en la mucosa. A las 8 semanas tras el tratamiento, se eliminan las larvas L3 tempranas (hipobióticas) de pequeños estróngilos.

El medicamento veterinario puede utilizarse en yeguas, durante cualquier fase de gestación y lactancia.

## 5. CONTRAINDICACIONES

No administrar a potros menores de 4 meses.

No utilizar en casos de conocida hipersensibilidad a la sustancia activa, a cualquier otra milbemicina o a alguno de los excipientes del medicamento veterinario.

## 6. REACCIONES ADVERSAS

En muy raras ocasiones puede observarse ataxia, depresión, dolor abdominal, temblor muscular, flaccidez del labio inferior e inflamación de la boca en animales jóvenes. Estos efectos generalmente son transitorios y desaparecen espontáneamente en la mayoría de los casos.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde.

[https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc).

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Caballos y ponis.

## **8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Una única dosis oral de 400 µg de moxidectina/kg de peso vivo utilizando una jeringa dosificadora.

Antes de la primera dosis, sujetar la jeringa orientando el extremo del tapón hacia la izquierda de manera que se visualicen los pesos y las marcas indicadoras (pequeñas líneas negras). Coloque la jeringa en cero moviendo el disco de modo que el lado izquierdo esté fijado en la primera marca negra por completo y oprima el émbolo, descartando de forma segura cualquier pasta que sea expulsada.

Para dosificar el producto, sujete la jeringa como se describió anteriormente. Cada marca indicadora equivale a 25 kg peso y a 10 mg moxidectina. Girar el disco hasta que la parte izquierda del anillo coincida con el peso del animal.

Para asegurar una correcta dosificación, se recomienda el uso de una balanza o una cinta de medición. Una jeringa sirve para tratar un caballo de 700 kg.

## **9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN**

Para evitar la sobredosificación, vigilar cuidadosamente la dosificación de los potros, especialmente en potros de poco peso o en ponis jóvenes.

No utilizar la misma jeringa para tratar más de un animal a no ser que los caballos se encuentren juntos o en contacto directo en las mismas instalaciones. Equest ha sido formulado para su uso exclusivo en équidos. Perros y gatos que ingieran pasta derramada o que tengan acceso a las jeringas podrían verse afectados de forma adversa por la concentración de moxidectina en el medicamento veterinario. Se han observado signos neurológicos (tales como ataxia, temblores musculares y convulsiones) y signos clínicos digestivos (tipo hipersalivación).

## **10. TIEMPO(S) DE ESPERA**

Carne: 32 días.

## **11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25°C.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en el envase.

Período de validez después de abierto: 6 meses.

## **12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)**

Evitar el contacto directo con piel y ojos.

Se recomienda el uso de guantes protectores.

Lavar las manos y cualquier zona expuesta después de su uso.

No fumar, beber o comer durante la manipulación del medicamento.

En caso de contacto con los ojos, lavar con abundante agua y consulte a un médico.

### Otras precauciones referentes al impacto sobre el medio ambiente

La moxidectina cumple los criterios de sustancia (muy) persistente, bioacumulativa y tóxica (PBT); por tanto, la exposición del medio ambiente a la moxidectina debe limitarse en la medida de lo posible. Los tratamientos deben administrarse únicamente cuando sea necesario y deben basarse en el recuento de

huevos en heces o en la evaluación del riesgo de infestación para el animal o para el grupo. Con el fin de reducir la emisión de moxidectina a las aguas superficiales y teniendo en cuenta el perfil de excreción de la moxidectina cuando se administra en la formulación oral a caballos, los animales tratados no deberían tener acceso a cauces de agua durante la primera semana después del tratamiento.

Como otras lactonas macrocíclicas, la moxidectina puede afectar de forma adversa a organismos a los que no está destinada, en especial, a los organismos acuáticos y la fauna coprófaga:

- Las heces que contienen moxidectina excretada en los pastos por los animales tratados pueden reducir de forma temporal la abundancia de organismos coprófagos. Después del tratamiento de los caballos con el producto, pueden excretarse niveles de moxidectina que podrían ser tóxicos para escarabajos coprófagos y moscas coprófagas durante un periodo superior a una semana y reducir la abundancia de fauna coprófaga durante este periodo.
- La moxidectina es intrínsecamente tóxica para los organismos acuáticos, incluidos los peces. El producto solo se debe utilizar siguiendo las instrucciones de la ficha técnica.

### **13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. No contaminar los cauces de agua con el producto

El medicamento veterinario es tóxico para peces y organismos acuáticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

### **14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

05/2023

### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.  
Administración bajo control o supervisión del veterinario.

#### Formatos:

Jeringa de polietileno de alta densidad que contiene 14,8 g de gel con émbolo graduado con un pistón de polietileno de baja densidad y cápsula empaquetado de la siguiente forma:

- Caja con 1 jeringa
- Caja conteniendo 10 cajas unitarias con una jeringa.
- Caja conteniendo 20 jeringas.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

