

Moxisolv LA 100 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Moxidectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Moxisolv LA 100 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 108 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 80 days of expected parturition

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AB02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

5/06/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V661508

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/06/2023

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0413/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Estland Frankreich Deutschland
Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 10/07/2023

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0413001-dcp-moxisolv-10percent-la-solution-for-injection-for-cattle.-en.pdf