

Moxisolv LA 100 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Moxidectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Moxisolv LA 100 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 108 day
- Lait. 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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bimeda Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/06/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bimeda Animal Health Limited

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V661508

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2023

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0413/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Estonie France Allemagne Irlande Italie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 10/07/2023

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 10/07/2023

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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