

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Heimilað

- Moxidectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Equimoxin 18,92 mg/g žel doustny dla koni

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

18.92 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Hlaup til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

The horse must be declared as not intended for human consumption in the horse passport.,

- Mjólk. no withdrawal period

The horse must be declared as not intended for human consumption in the horse passport.,

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/08/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3200

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/08/2022

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0169/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Eistland Litáen Pólland Rúmenía Slóvakía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet