

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000090321>

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Heimilað

- Moxidectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

31/05/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta, a.s.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/22/2711/001-002

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/05/2022

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0169/001

Þáttökulönd (CMS):

Búlgaría Eistland Litáen Pólland Rúmenía Slóvakía

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-equimoxin-x-en.pdf