

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Autorizzato

- Moxidectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Equimoxin 18,92 mg/g žel doustny dla koni

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

18.92 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Gel orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Ulteriori informazioni**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/08/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3200

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/08/2022

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0169/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Estonia Lituania Polonia Romania Slovacchia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet