

# Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Toegelaten

- Moxidectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Paard

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
18.92 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

Gel voor oraal gebruik

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

•

### **Paard**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AB02

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Litouwen

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Handelsvergunningdatum:**

31/05/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

LT/2/22/2711/001-002

---

**Datum toelatingswijziging:**

31/05/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Tsjechië

---

**Procedurenummer:**

CZ/V/0169/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Estland Litouwen Polen Roemenië Slowakije

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-puar-equimoxin-x-en.pdf