

Moxodex 1 mg/ml oral solution for sheep

Autorisert

- Moxidectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Moxodex 1 mg/ml oral solution for sheep

Moxidectin Chanelle 1 mg/ml Lösung zum Eingeben für Schafe

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

sau

- Slakt. 14 dag

- Melk. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QP54AB02

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:DE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/08/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

402524.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/08/2020

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0404/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR DE IT LU NL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.