

MOXODEX LA 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorisert

- Moxidectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MOXODEX LA 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Moxodex LA 100 mg/mL Solution Injectable pour bovins

Moxodex LA 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Moxodex LA 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 108 dag

The withdrawal period is based solely on a single injection at the ear site of injection.

- Melk. no withdrawal period
No withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AB02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

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:

8/07/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V662866

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/07/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0452/001

Gjeldende medlemsstater:

BE Irland PL PT ES

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Merking

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

Pakningsvedlegg

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983541>