

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Autorizado

- Moxidectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Equimoxin 18,92 mg/g žel doustny dla koni

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

18.92 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Horse

- 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.,

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/08/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

3200

Data da alteração do estado de autorização:

8/08/2022

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0169/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Estónia Lituânia Polónia Roménia Eslováquia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet