

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

Autorizado

- Moxidectin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

---

**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:**

Lituânia

---

## **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## **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:**

31/05/2022

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/22/2711/001-002

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

31/05/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-equimoxin-x-en.pdf