

Moxisolv LA 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizado

- Moxidectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Moxisolv LA 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 108 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 80 days of expected parturition

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

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:

Bimeda Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

31/03/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22033/079/001

Data da alteração do estado de autorização:

31/03/2023

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0413/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Estónia França Alemanha Irlanda Itália
Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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-esv0413001-dcp-moxisolv-10percent-la-solution-for-injection-for-cattle.-en.pdf