

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Oprávnený

- Moxidectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Equimoxin, 18,92mg/g, Oral gel

Equimoxin 18,92 mg/g žel doustny dla koni

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

18.92 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny gél

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Perorálne použitie:**

-

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.,

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

8/08/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

3200

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/08/2022

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0169/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Estónsko Litva Poľsko Rumunsko Slovensko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet