

Moxiclear 40 mg + 10 mg spot-on solution for small dogs

Разрешен

- Imidacloprid
- Moxidectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Moxiclear 40 mg + 10 mg spot-on solution for small dogs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

40.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AB52

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Hungary

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

27/04/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

3960/X/1/18 NÉBIN ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/04/2018

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0413/003

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.