

AFILARIA SR 3.4 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for dogs

Zugelassen

- Moxidectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AFILARIA SR 3.4 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AB02

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

8/06/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/020/22-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0315/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Frankreich Griechenland
Ungarn Italien Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien

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