

Moxiclear 80 mg + 8 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Zugelassen

- Imidacloprid
- Moxidectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Moxiclear 80 mg + 8 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch
8.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP54AB52

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

26/11/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V550373

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/11/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0413/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Frankreich Ungarn Luxemburg
Niederlande Rumaenien Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/10/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/10/2025

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.