

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

Autorisiert

- Moxidectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

AFILARIA SR 3.4 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for dogs
AFILARIA SR 3,4 mg/ml por és oldószer szuszpenziós injekcióhoz kutyák számára
A.U.V.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- Hund
-

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

QP54AB02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Available in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/12/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4297/X/21 NÉBIH ÁTI (1 db 592 mg port tartalmazó ü

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0315/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

eu-PUAR-afilaria-sr-3.4-mg-ml-powder-and-solvent-for-suspension-for-injection-for-dogs-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017460>