

Imoxicate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Autorisiert

- Moxidectin
- Imidacloprid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Imoxicate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Imoxicate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

62.50 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:

-

Hund

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

QP54AB52

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

13/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10774/067/003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0565/005

Betroffene Mitgliedstaaten:

Deutschland

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.