

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

Autorizado

- Moxidectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s)/Gramo / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP54AB02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/12/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/12/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0315/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia República Checa Francia Grecia Hungría Italia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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