

# Moxiclear 40 mg + 4 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Solution pour spot-on

Autorisé

- Imidacloprid
- Moxidectin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Moxiclear 40 mg + 4 mg spot-on solution for small cats and ferrets

Moxiclear 40 mg + 4 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Spot-on oplossing

Moxiclear 40 mg + 4 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Solution pour spot-on

Moxiclear 40 mg + 4 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Lösung zum Auftropfen

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Chat

Furet

---

### **Voie d'administration:**

Spot-on

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

4.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AB52

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Belgique

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/11/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V550355

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/11/2019

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0413/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Tchéquie France Hongrie Luxembourg Pays-Bas Roumanie  
Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 6/10/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 6/10/2025

[Télécharger](#)

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 6/10/2025

[Télécharger](#)