

# 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

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

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

Marketing Authorisation

---

**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 évènements 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](#)