

Moxiclear 40 mg + 10 mg 100 mg/ml - 25 mg/ml Solution pour spot-on

Autorisé

- Imidacloprid
- Moxidectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Moxiclear 40 mg + 10 mg 100 mg/ml - 25 mg/ml Solution pour spot-on

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

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](#)
10.00 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 Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V550364

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/11/2019

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0413/003

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

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 6/10/2025

[Télécharger](#)