

# Imoxicate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

Údaraithe

- Imidacloprid
- Moxidectin

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

Imoxicate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid ar spota

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pí péad

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 Pí péad

---

**Foirm chógaisíochta:**

Tuaslagán breactha

---

**An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QP54AB52

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Údaraithe i:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
Ar fáil ach amháin i [English](#)  
Ar fáil ach amháin i [English](#)  
Ar fáil ach amháin i [English](#)  
Ar fáil ach amháin i [English](#)  
Ar fáil ach amháin i [English](#)

---

## Faisnéis bhreise

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

13/03/2020

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Uimhir an údaraithe:**

VPA10774/067/002

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

13/03/2020

---

**Ballstát tagartha:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Uimhir an nóis imeachta:**

IE/V/0565/004

---

**Ballstáit lena mbaineann:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.