

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

Engedélyezett

- Moxidectin
- Imidacloprid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Rácsepegtetés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Gyógyszerforma:

Rácsepegtető oldat

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AB52

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/03/2020

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10774/067/002

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

13/03/2020

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

IE/V/0565/004

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.