

Imoxicate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Heimilað

- Imidacloprid
- Moxidectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Imoxicate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

62.50 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

13/03/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10774/067/003

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/03/2020

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0565/005

Þátttökulönd (CMS):

Þýskaland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.