

AFILARIA SR 3.4 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for dogs

Autorizzato

- Moxidectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AFILARIA SR 3.4 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i)/grammo / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AB02

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/06/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/020/22-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/06/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0315/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Francia Grecia Ungheria Italia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet