

Imoxat 250 mg + 62.5 mg - Spot-on solution

Autorizzato

- Moxidectin
- Imidacloprid

Product identification

Denominazione del medicinale:

Imoxat 250 mg + 62.5 mg - Spot-on solution

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:62.5 mg Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:250 mg Reference:Hse Index:1

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

- Cane
-

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

QP54AB52

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Marketing authorisation date:

7/12/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/12/2021

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 19/10/2023

Scaricamento

ema-puar-imoxat-v-5597-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027673>