

Moxiclear 100 mg + 25 mg Spot-on Solution for Medium Dogs

Autorizzato

- Imidacloprid
- Moxidectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Moxiclear 100 mg + 25 mg Spot-on Solution for Medium Dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

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

QP54AB52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

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

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Norbrook Laboratories Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/05/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 02000/4438

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/04/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0413/004

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Francia Ungheria Lussemburgo Paesi Bassi
Romania Slovacchia

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.