

Imoxicate 40 mg/10 mg spot-on solution for small dogs

Awtorizzat

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Product identification

Isem tal-mediċina:

Imoxicate 40 mg/10 mg spot-on solution for small dogs
Imoxicate 40 mg/10 mg spot-on solution for small dogs

Sustanza attiva:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu lokalizzat

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Withdrawal period by route of administration:

Użu lokaliżżat:

- **Dog**

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AB52

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

13/03/2020

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Awtorità responsabbli:

Health Products Regulatory Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VPA10774/067/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

13/03/2020

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

IE/V/0565/003

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052262>