

Imoxat 100 mg + 25 mg - Spot-on solution

Autorisert

- Moxidectin
- Imidacloprid

Product identification

Legemidlets navn:

Imoxat 100 mg + 25 mg - Spot-on solution

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Påflekking

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Presentation_strength:25 mg Reference:Hse Index:0

Tilgjengelig bare i [English](#)

Presentation_strength:100 mg Reference:Hse Index:1

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Påflekking:

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AB52

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Marketing authorisation date:

7/12/2021

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

7/12/2021

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 19/10/2023

[Nedlasting](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027672>