

Imoxat 40 mg + 10 mg - Spot-on solution

Geautoriseerd

- Moxidectin
- Imidacloprid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Imoxat 40 mg + 10 mg - Spot-on solution

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation_strength:10 mg Reference:Hse Index:0

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation_strength:40 mg Reference:Hse Index:1

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Toediening als spot-on:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AB52

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Marketing authorisation date:

7/12/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

26/01/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 31/01/2025

[Downloaden](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027671>