

# Moxiclear 100 mg + 25 mg spot-on solution for medium dogs

Toegelaten

- Imidacloprid
- Moxidectin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Moxiclear 100 mg + 25 mg spot-on solution for medium dogs

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Toediening als spot-on

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

---

**Farmaceutische vorm:**

Spot-on oplossing

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AB52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Hongarije

---

**Beschikbaar in:**

Hongarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

---

**Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/04/2018

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Vergunningsnummer:**

3961/X/1/18 NÉBIH ÁTI

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/04/2018

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0413/004

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Tsjechië Frankrijk Hongarije Luxemburg Nederland

Roemenië Slowakije

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.