

AFILARIA SR 3.4 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for dogs

Autorizado

- Moxidectin

Product identification

Nome do medicamento:

AFILARIA SR 3.4 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for dogs
AFILARIA SR 3,4 mg/ml por és oldószer szuszpenziós injekcióhoz kutyák számára
A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s)/gram / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AB02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Hungria

Disponível em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/12/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

4297/X/21 NÉBIH ÁTI (1 db 592 mg port tartalmazó ü

Data de alteração do estado de autorização:

7/12/2021

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0315/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia República Checa França Grécia Hungria Itália
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

eu-PUAR-afilaria-sr-3.4-mg-ml-powder-and-solvent-for-suspension-for-injection-for-dogs-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017460>