

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

Autorizado

- Moxidectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AFILARIA LIBERACION PROLONGADA 3,4 mg/ml POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s)/grama / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/07/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3807 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

3/11/2021

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

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.

Combined File of all Documents

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

es-puar-afilaria-sr-3.4-mg-ml-powder-and-solvent-for-suspension-for-injection-for-dogs-es.pdf