

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

Autorizat

- Imidacloprid
- Moxidectin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în [Engleză](#)

25.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

**Forma farmaceutică:**

Soluție spot-on

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/05/2018

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/2151341 1/2018

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/05/2018

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0413/004

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.