

# Imoxicate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Autorizat

- Moxidectin
- Imidacloprid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Imoxicate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Imoxicate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large 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](#)

62.50 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție spot-on

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Câine**

---

**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

---

## 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/03/2020

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10774/067/003

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/03/2020

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0565/005

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.