

Moxiclear 40 mg + 4 mg spot-on solution for small cats and ferrets

Godkänd

- Imidacloprid
- Moxidectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Moxiclear 40 mg + 4 mg spot-on solution for small cats and ferrets

Moxiclear 40 mg + 4 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Spot-on oplossing

Moxiclear 40 mg + 4 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Solution pour spot-on

Moxiclear 40 mg + 4 mg 100 mg/ml - 10 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Katt

Iller

Administreringsväg:

Spot-on

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

26/11/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V550355

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/11/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0413/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Tjeckien Frankrike Ungern Luxemburg Nederländerna
Rumänien Slovakien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.