

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

Auktoriserad

- Moxidectin
- Imidacloprid

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Moxiclear 40 mg + 4 mg spot-on roztok na nakvapkanie na kožu pre malé mačky a fretky

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Katt

Iller

Administreringsväg:

Spot-on

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

-

Katt

-

Iller

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB52

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovakien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

16/01/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Manufacturing Ltd

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/070/MR/18-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/01/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048954>