

# Moxiclear 250 mg + 62.5 mg spot-on solution for large dogs

Godkänd

- Imidacloprid
- Moxidectin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Moxiclear 250 mg + 62.5 mg spot-on solution for large dogs

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Spot-on

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

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

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

**Läkemedelsform:**

Spot-on, lösning

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AB52

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Ungern

---

**Tillgänglig i:**

Ungern

---

**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:**

27/04/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

3962/X/1/18 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/04/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0413/005

---

**Berörda medlemsstater:**

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

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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.