

# Dehispot 30 mg/7,5 mg Lösung zum Auftropfen für kleine Katzen

Zugelassen

- Praziquantel
- Emodepside

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Dehispot, 30/7,5mg, Spot-on solution

Dehispot 30 mg/7,5 mg solution pour spot-on pour petits chats

Dehispot 30 mg/7,5 mg spot-on oplossing voor kleine katten

Dehispot 30 mg/7,5 mg Lösung zum Auftropfen für kleine Katzen

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

Auftropfen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch

7.50 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP52AA51

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zulassungsdatum:**

7/08/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V664780

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/08/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0195/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Estland Finnland Frankreich Deutschland Ungarn  
Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien  
Schweden

---

**Generic of:**

600000003463

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/08/2025

[Herunterladen](#)