

Simparica Trio 3 mg + 0.06 mg + 12.5 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Sarolaner
- Moxidectin
- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Simparica Trio 3 mg + 0.06 mg + 12.5 mg - Chewable tablet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:3 mg Reference:Hse Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:0.06 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:12.5 mg Reference:Ph. Eur. Index:2

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AB52

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Austria , Bulgaria , Bélgica , Eslovaquia , España , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Lituania , Luxemburgo , Países Bajos , Polonia , República Checa , Rumania; Rumanía , United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

17/09/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Corden Pharma GmbH

Zoetis Belgium SA

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/09/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 5/09/2025

[Descargar](#)

ema-puar-v4846-simparicatrio-vra0000240712-en.pdf

ema-puar-v4846-simparicatrio-vra0000221746-en.pdf

ema-puar-simparica-trio-v-4846-var-vra-0009-g-en.pdf

ema-puar-simparica-trio-v-004846-var-ii-0007-g-en.pdf

ema-puar-simparica-trio-v-4846-par-en.pdf