

Dronspot 30 mg/7.5 mg Spot-on Solution for Small Cats

Autorizado

- Praziquantel
- Emodepside

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dronspot 30 mg/7.5 mg Spot-on Solution for Small Cats

Dronspot 30 mg/7,5 mg roztok na nakvapkanie na kožu spot-on pre malé mačky

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Miligramo(s) / 0.35 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 Miligramo(s) / 0.35 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:**Unción dorsal puntual:**

- Gatos
-

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

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/08/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/020/MR/19-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/10/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0310/001

Estados miembros afectados:

Bélgica República Checa Finlandia Hungría Italia Luxemburgo Polonia
Eslovaquia Suecia

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032977>