

# 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

### 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

---

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

QP52AA51

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**Disponible en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

---

## 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:**

20/05/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

58056

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/05/2019

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.