

INSPECTOR QUADRO C

Ovlašten

- Fipronil
- Praziquantel
- Pyriproxifen
- Moxidectin

Product identification

Naziv VMP-a:

INSPECTOR QUADRO C

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
107.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)
42.80 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)
21.40 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)
26.75 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

Withdrawal period by route of administration:

External use:

- **Dog**
 - **Dog (puppy)**
-

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP53AX65

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)
Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

29/05/2022

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Vet Pro Komers OOD

Odgovorno tijelo:

Bulgarian Agency For Food Safety

Broj autorizacije:

0022-3129

Datum promjene statusa odobrenja:

29/05/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099082>