

Dehispot, 60/15mg, Spot-on solution

Heimilað

- Praziquantel
- Emodepside

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dehispot, 60/15mg, Spot-on solution

Dehispot 60 mg/15 mg otopina za nakapavanje za srednje velike mačke

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

4/09/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/25-01/677

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/09/2025

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0195/002

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Eistland Finnland Frakkland Þýskaland Ungverjaland
Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Svíþjóð

Generic of:

600000003463

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.