

Dehinexxa, 30/7,5mg, Spot-on solution

Heimilað

- Praziquantel
- Emodepside

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Dehinexxa, 30/7,5mg, Spot-on solution

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](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

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

QP52AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

30/07/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

European Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

105841

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/07/2025

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0194/001

Þátttökulönd (CMS):

Danmörk Frakkland Þýskaland Ítalía Noregur Spánn

Generic of:

600000003463

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Áletranir

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