

# Felpreva 36.22 mg + 7.53 mg + 30.12 mg - Spot-on solution

Heimilað

- Tigolaner
- Emodepside
- Praziquantel

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Felpreva 36.22 mg + 7.53 mg + 30.12 mg - Spot-on solution

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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](#)

36.22 milligram(s) / 1.00 Áhald

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
7.53 milligram(s) / 1.00 Áhald

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
30.12 milligram(s) / 1.00 Áhald

---

**Lyfjaform:**

Blettunarlausn

---

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

QP52AA51

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

**Fáanlegt í:**

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Búlgaría , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Grikkland , Holland , Króatía , Kýpur , Lettland , Litáen , Lúxemborg , Noregur , Portúgal , Pólland , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ítalía , Þýskaland

---

**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 fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Vetoquinol SA

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

11/11/2021

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

11/11/2021

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 27/01/2026

[Sækja](#)

ema-puar-felpreva-v-5464-par-en.pdf