

DRONCIT SPOT ON

Heimilað

- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DRONCIT SPOT ON

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 0.50 millilitre(s)

Lyfjaform:

Blettunarlausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til blettunar:

-

Köttur

- Unspecified. 0 dagar

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

QP52AA01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/11/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/07/2002

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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