

# Simparica Trio 12 mg + 0.24 mg + 50 mg - Chewable tablet

Autorizzato

- Sarolaner
- Moxidectin
- Pyrantel embonate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Simparica Trio 12 mg + 0.24 mg + 50 mg - Chewable tablet

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:12 mg Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:0.24 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:50 mg Reference:Ph. Eur. Index:2

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa masticabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AB52

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Croazia , Danimarca , Estonia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Paesi Bassi , Polonia , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/09/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Corden Pharma GmbH

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/09/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 5/09/2025

Scaricamento

ema-puar-v4846-simparicatrio-vra0000240712-en.pdf

ema-puar-v4846-simparicatrio-vra0000221746-en.pdf

ema-puar-simparica-trio-v-4846-var-vra-0009-g-en.pdf

ema-puar-simparica-trio-v-004846-var-ii-0007-g-en.pdf

ema-puar-simparica-trio-v-4846-par-en.pdf