

Simparica Trio 6 mg + 0.12 mg + 25 mg - Chewable tablet

Autorizzato

- Sarolaner
- Moxidectin
- Pyrantel embonate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Simparica Trio 6 mg + 0.12 mg + 25 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:6 mg Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:0.12 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:25 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 , Grecia , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Paesi Bassi , Polonia , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , 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

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-004846-var-ii-0007-g-en.pdf

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

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