

DRONSPOT

Autorizzato

- Praziquantel
- Emodepside

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DRONSPOT

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 0.35 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.50 milligrammo(i) / 0.35 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QP52AA51

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Italia

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 di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
7/07/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:
Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105340

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/07/2020

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0310/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Finlandia Ungheria Italia Lussemburgo Polonia
Slovacchia Svezia

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

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: 14/03/2026

[Scaricamento](#)