

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

Registruotas

- Sarolaner
- Moxidectin
- Pyrantel embonate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Presentation_strength:12 mg Reference:Hse Index:0

Pateikiama tik Anglų

Presentation_strength:0.24 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Pateikiama tik Anglų

Presentation_strength:50 mg Reference:Ph. Eur. Index:2

Vaisto forma:

Kramtomoji tabletė

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QP54AB52

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Graikų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Latvių Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,
Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Rumunija ,

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Galima įsigyti:

Austria , Belgium , Bulgaria , Croatia , Cyprus , Czechia , Denmark , Estonia , Germany , Greece , Hungary , Ireland , Italy , Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija) , Latvia , Lithuania , Luxembourg , Netherlands , Poland , Rumunija , Slovakia , Slovenia , Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Nauja veikloji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Rinkodaros leidimo data:

17/09/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Corden Pharma GmbH

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

European Commission

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/09/2019

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Lietuvių (PDF)

Paskelbta: 5/09/2025

Parsisiųsti

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