

INSPECTOR QUADRO K

Autorisert

- Fipronil
- Praziquantel
- Pyriproxyfen
- Moxidectin

Product identification

Legemidlets navn:

INSPECTOR QUADRO K

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt

kattunge

Administrering:

Påflekking

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

107.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

42.80 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

21.40 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.70 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Påflekking:

- katt
 - kattunge
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AX65

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BG

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)
Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

29/05/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Vet Pro Komers OOD

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Agency For Food Safety

Godkjenningsnummer:

0022-3128

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/05/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099107>