

INSPECTOR QUADRO TABS tablets for adult dogs and cats, puppies and kittens

Autorisert

- Praziquantel
- Praziquantel
- Praziquantel
- Praziquantel
- Moxidectin
- Moxidectin
- Moxidectin
- Moxidectin
- Lufenuron
- Lufenuron
- Lufenuron
- Lufenuron

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

INSPECTOR QUADRO TABS tablets for adult dogs and cats, puppies and kittens

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

valp

katt

kattunge

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

160.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

80.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.60 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.80 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.20 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.60 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
320.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
160.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
40.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
20.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53BC51

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vet Pro Komers OOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/05/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pro Komers OOD

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-3125

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/05/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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