

Simparica 40 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Sarolaner

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Simparica 40 mg - Chewable tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:40 mg Reference:In house Index:0

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53BE03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Espanha , Estónia , Finlândia , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Países Baixos , Polónia , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

6/11/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

6/11/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 18/02/2025

[Descarregar](#)

ema-puar-simparica-mipet-easecto-var-ws-2217-en.pdf

ema-puar-simparicav-3991-var-ii-0006-en.pdf

ema-puar-simparica-v-3991-par-en.pdf