

Simparica Trio 3 mg + 0.06 mg + 12.5 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Sarolaner
- Moxidectin
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Simparica Trio 3 mg + 0.06 mg + 12.5 mg - Chewable tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength:3 mg Reference:Hse Index:0

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength:0.06 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength:12.5 mg Reference:Ph. Eur. Index:2

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB52

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

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)

Disponível em:

Bulgária , Bélgica , Eslováquia , Espanha , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Lituânia , Luxemburgo , Países Baixos , Polónia , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

17/09/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Corden Pharma GmbH

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

17/09/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 13/01/2025

[Descarregar](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000002>