

INSPECTOR QUADRO K

Autorizado

- Fipronil
- Praziquantel
- Pyriproxyfen
- Moxidectin

Product identification

Nome do medicamento:

INSPECTOR QUADRO K

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

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](#)

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:

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

107.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

42.80 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

21.40 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

10.70 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de Segurança por via de administração:

Unção punctiforme:

- Cat
- Cat (kitten)

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX65

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Additional information

Tipo de direito:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

29/05/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vet Pro Komers OOD

Autoridade responsável:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número da autorização:

0022-3128

Data de alteração do estado de autorização:

29/05/2022

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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