

Dronspot 60 mg/15 mg Spot-on Solution for Medium Cats

Autorizado

- Praziquantel
- Emodepside

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Dronspot 60 mg/15 mg Spot-on Solution for Medium Cats

Dronspot 60 mg / 15 mg solution pour spot-on pour chats moyens

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

60.00 miligrama(s) / 0.70 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

15.00 miligrama(s) / 0.70 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/06/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma + Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V808/19/10/1770

Data da alteração do estado de autorização:

25/06/2019

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0310/002

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Finlândia Hungria Itália Luxemburgo Polónia
Eslováquia Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Combined File of all Documents

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