

INSPECTOR QUADRO K

Autorizat

- Fipronil
- Praziquantel
- Pyriproxyfen
- Moxidectin

Product identification

Denumirea medicamentului:

INSPECTOR QUADRO K

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Pisică (pisicuță)

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

107.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

42.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

21.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

10.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Withdrawal period by route of administration:

-:

- **Pisică**

- **Pisică (pisicuță)**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX65

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)
Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

29/05/2022

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Vet Pro Komers OOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numărul autorizației:

0022-3128

Data modificării statusului autorizației:

29/05/2022

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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