

INSPECTOR QUADRO C

Oprávnený

- Moxidectin
- Pyriproxyfen
- Praziquantel
- Fipronil

Product identification

Názov lieku:

INSPECTOR QUADRO C

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Dostupné len v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

26.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

21.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

42.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

107.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

External use:

- **Dog**
 - **Dog (puppy)**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX65

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)
Dostupné len v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

29/05/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vet Pro Komers OOD

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-3129

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/05/2022

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099082>