

INSPECTOR QUADRO C

Auktoriserad

- Moxidectin
- Pyriproxyfen
- Praziquantel
- Fipronil

Product identification

Läkemedlets namn:

INSPECTOR QUADRO C

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Hund (valp)

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

26.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
21.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
42.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
107.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:**External use:**

-

Hund

-

Hund (valp)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX65

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Bulgarien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

[illegible]

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på English Italian Latvian Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

29/05/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vet Pro Komers OOD

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-3129

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/05/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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