

# Prinocate 80 mg/8 mg spot-on solution for large cats

Autorizovaný

- Imidacloprid
- Moxidectin

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Prinocate 80 mg/8 mg spot-on solution for large cats

Prinocate 80 mg/8 mg, užlašnamasis tirpalas didelėms katėms

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Kočka

### Způsob podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

K dispozici pouze v [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

**Léková forma:**

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:**

Podání nakapáním na kůži - spot-on:

- Kočka
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Litva

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

2/02/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Odpovědný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

LT/2/20/2577/001-006

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/02/2020

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0392/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

RV2577.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050703>