

Prinocate 80 mg/8 mg Lösung zum Auftropfen für große Katzen

Zugelassen

- Imidacloprid
- Moxidectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prinocate 80 mg/8 mg Lösung zum Auftropfen für große Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [englisch](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AB52

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 x 1 Einzeldosis-Pipette aus Polypropylen (PP)
3 x 1 Einzeldosis-Pipette aus Polypropylen (PP)
4 x 1 Einzeldosis-Pipette aus Polypropylen (PP)
6 x 1 Einzeldosis-Pipette aus Polypropylen (PP)
24 x 1 Einzeldosis-Pipette aus Polypropylen (PP)
48 x 1 Einzeldosis-Pipette aus Polypropylen (PP)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

7/02/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

839386

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0392/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Frankreich Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/07/2025

Updated on: 8/04/2026

Herunterladen

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

ie-puar-mr-iev0392002-prinocate-80-mg8-mg-spot-on-solution-for-large-cat-en.pdf