

# Prinovox 40 mg + 4 mg spot-on solution for small cats and ferrets

Autorisiert

- Moxidectin
- Imidacloprid

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Prinovox 40 mg + 4 mg spot-on solution for small cats and ferrets

Prinovox 40 mg + 4 mg solução para unção punctiforme para gatos pequenos e furões

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Katze

Frettchen

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

40.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Anwendung auf der Haut:**

- Katze
  - Frettchen
- 

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

QP54AB52

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

1/01/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

1091/01/17RFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0196/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Irland Italien Portugal Spanien

Verfügbar nur in [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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063707>