

# PRINOCATE 80 mg /8 mg SOLUCION PARA UNCION DORSAL PUNTUAL PARA GATOS GRANDES

Autorizado

- Imidacloprid
- Moxidectin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

PRINOCATE 80 mg /8 mg SOLUCION PARA UNCION DORSAL PUNTUAL PARA GATOS GRANDES

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gatos

### **Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponibile únicamente en [English](#)

8.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/03/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3867 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/03/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0392/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia  
Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 13/03/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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