

Prinocate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Autorizado

- Moxidectin
- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Prinocate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Prinocate 250 mg/62,5 mg spot-on roztok pre veľké psy

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

62.50 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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

QP54AB52

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

23/01/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/070/DC/19-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/01/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0392/005

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

ie-puar-mr-iev0392005-prinocate-250-mg625-mg-spot-on-solution-for-large--en.pdf