

# Prinocate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

Autorizado

- Moxidectin
- Imidacloprid

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Prinocate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

Prinocate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

### 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](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 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:**

Irlanda

---

**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:**

29/05/2020

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10774/070/002

---

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

29/05/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0392/004

---

**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

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-iev0392004-prinocate-100-mg25-mg-spot-on-solution-for-medium--en.pdf