

Prinovox 40 mg + 10 mg Spot-on Solution for Small Dogs

Odobreno

- Moxidectin
- Imidacloprid

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Prinovox 40 mg + 10 mg spot-on solution for small dogs

Prinovox 40 mg + 10 mg Spot-on Solution for Small Dogs

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

10.00 miligram / 0.40 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

40.00 miligram / 0.40 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AB52

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco Europe Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/12/2014

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Nadležno tijelo:

The Veterinary Medicines Directorate

Broj odobrenja:

Vm 00879/4155

Datum promjene statusa odobrenja:

27/11/2024

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

DE/V/0196/003

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u estonski engleski francuski litvanski portugalski švedski islandski Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet