

# Prinovox 250 mg + 62.5 mg Spot-on Solution for Large Dogs

Nije  
odobreno

- Moxidectin
- Imidacloprid

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Prinovox 250 mg + 62.5 mg Spot-on Solution for Large 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](#)

62.50 miligram / 2.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
250.00 miligram / 2.50 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:**

Surrendered

---

**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 00879/4154

---

**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/0196/005

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)