

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

Ekki
heimilað

- Moxidectin
- Imidacloprid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

62.50 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Europe Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

17/12/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 00879/4154

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/11/2024

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0196/005

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet