File downloaded on 2025-11-28

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000001338

# Prac-tic 625 mg - Spot-on solution

Autorizado

Pyriprole

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Prac-tic 625 mg - Spot-on solution

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

#### Via de administração:

Unção punctiforme

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 125.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

#### Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

## Intervalo de segurança por via de administração: Unção punctiforme:

Dog

#### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AX26

#### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

#### Estado da autorização:

Autorizado

#### **Autorisado em:**

Áustria, Bélgica, Bulgária, Croácia, Chipre, República Checa, Dinamarca, Estónia, Finlândia, França, Alemanha, Grécia, Hungria, Islândia, Irlanda, Itália, Letónia, Listenstaine, Lituânia, Luxemburgo, Malta, Países Baixos, Noruega, Polónia, Portugal, Roménia, Eslováquia, Eslovénia, Espanha, Suécia,

Reino Unido (Irlanda do Norte)

#### Disponibilidade:

Alemanha, Bélgica, Luxemburgo, Países Baixos, Polónia

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

### Titular da autorização de introdução no mercado:

_					$\overline{}$			
H	ıa	n	$\sim$	) (	٦)	m	ın	Н

Elanco Gmbh
Data de autorização de introdução no mercado: 18/12/2006
Locais de fabrico para a libertação de lotes: Elanco France S.A.S
Autoridade responsável: European Commission
<b>Número da autorização:</b> Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.
Data da alteração do estado de autorização: 18/12/2006

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

### **Documentos**

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 20/11/2022

Descarregar

ema-puar-prac-tic-v-103-par-en.pdf