

# Prinocate 80 mg/8 mg spot-on solution for large cats

Autorizado

- Imidacloprid
- Moxidectin

## Product identification

### Nome do medicamento:

Prinocate 80 mg/8 mg spot-on solution for large cats

PRINOCATE (80+8)MG/0.8ML (pipette) ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Unção punctiforme

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Unção punctiforme:**

- Cat
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

1/04/2020

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

38179/02-04-2020/K-0240402

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

2/07/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0392/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França  
Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050675>