

Prinocate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

Autorizado

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Product identification

Nome do medicamento:

Prinocate 250 mg/62.5 mg spot-on solution for large dogs

PRINOCATE 250 MG/62,5 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR GRANDS CHIENS

Substância ativa:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Unção punctiforme:

- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AB52

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

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

Entitlement type:

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:

13/02/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Krka d.d. Novo Mesto

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/8895451 4/2019

Data de alteração do estado de autorização:

13/02/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0392/005

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

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/600000050788>