

Prinocate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

Autorizado

- Moxidectin
- Imidacloprid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Prinocate 100 mg/25 mg spot-on solution for medium dogs

Prinocate 100 mg/25 mg šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

25.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB52

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

3/02/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/20/0008

Data da alteração do estado de autorização:

3/02/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0392/004

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0392004-prinocate-100-mg25-mg-spot-on-solution-for-medium--en.pdf