

Prinovox 40 mg + 4 mg Spot-on Solution for Small Cats and Ferrets

Autorizado

- Moxidectin
- Imidacloprid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Prinovox 40 mg + 4 mg spot-on solution for small cats and ferrets

Prinovox 40 mg + 4 mg Spot-on Solution for Small Cats and Ferrets

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](#)

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:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 miligrama(s) / 0.40 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 0.40 mililitro(s)

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:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

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:

Elanco Europe Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

17/12/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

VM 00879/4156

Data da alteração do estado de autorização:

27/11/2024

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0196/001

Estados-Membros envolvidos:

Irlanda Itália Portugal 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.