

# Prinovox 250 mg + 62.5 mg Spot-on Solution for Large Dogs

Neautorizat

- Moxidectin
- Imidacloprid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Prinovox 250 mg + 62.5 mg Spot-on Solution for Large Dogs

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

62.50 miligram(e) / 2.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 2.50 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție spot-on

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Europe Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/12/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 00879/4154

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/11/2024

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0196/005

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)